PCT WELFORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 209/12, A61K 31/40, C07D 401/12, 413/12, 403/12, 405/12, 417/12, 209/42, 209/08

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/28297

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

10. Juni 1999-(10.06.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/07661

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. November 1998

(27.11.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 53 522.4

3. Dezember 1997 (03.12.97) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]: Binger Strasse 173, D-55216 Ingelheim (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HECKEL, Armin [DE/DE]; Geschwister-Scholl-Strasse 71, D-88400 Biberach Probststrasse 3, (DE). WALTER, Rainer [DE/DE]; D-88400 Biberach (DE). SOYKA, Rainer [DE/DE]; Geschwister-Scholl-Strasse 43, D-88400 Biberach (DE). STASSEN, Jean-Marie [BE/DE]; Berggrubenweg 11, D-88447 Warthausen (DE). WIENEN, Wolfgang [DE/DE]; Kirschenweg 27, D-88400 Biberach (DE), BINDER, Klaus [DE/DE]; Biebricher Allee 15, D-65187 Wiesbaden (DE).
- (74) Anwalt: LAUDIEN, Dieter, Boehringer Ingelieim GmbH, Patentableilung, D-55216 Ingelheim/Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DB, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW) eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent

SN. TD. TGA

Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen

(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE,

(54) Title: SUBSTITUTED INDOLES, HAVING A THROMBIN INHIBITING EFFECT

(\$4) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE INDOLE MIT THROMBIN-HEMMENDER WIRKLING

$$R_0 \leftarrow R_0$$
 (0)

(57) Abstract

The invention relates to novel substituted indoles of general formula (I) in which Ra to Rd are defined as in claim 1. The tautomers, stereoisomers, mixtures and salts of Ra to Rd have valuable properties. The compounds of general formula (1) in which Rb or Rd contains a cyanophenyl group form valuable intermediate products in order to produce the remaining compounds of general formula (f), and the compounds of general formula (I) in which Rb or Rd contain a R1NH-C(=NH)-phenyl group in addition to the tautomers and stereoisomers thereof have valuable pharmacological properties, especially a thrombin inhibiting effect which extends the thrombin time and a fibrinogen receptor antagonistic effect.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue substituierte Indole der allgemeinen Formel (I), in der R. bis Re wie im Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische und deren Salze, welche wertvolle Eigenschaften aufweisen. So stellen die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel (I), in denen Rb oder Rd eine Cyanophenylgruppe enthält, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) dar, und die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel (I). in denen Rb oder Rd eine RINH-C(-NH)-phenylgruppe enthält, sowie deren Tautomere und deren Stereoisomere weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antitrombotische Wirkung, eine die Thrombinzeit verlängernde Wirkung und eine fibrinogenrezeptorantagonistische Wirkung.

BEST AVAILABLE COPY

BEST AVAILABLE COPY

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL AM AT AU BA BB BB BB BB BB BC BJ BC CA CF	Afficient Afficients Afficient Amenica Amenica Outerwich Australien Ascrbaidechen Bonica-Herzegowina Barbaine Belgien Burkina Peec Bulgarien Benin Brasilien Belanus Kanada Zentralafrikanische Republik	ES FI FR GAGGE GE GH GR HILL IS IT JP KE	Spanion Finaland Frankwich Gahun Vereinigtes Königruich Georgion Ghana Guinea Griechenium Ungara Irland Israel Island Italien Japan Kesia	LE LT LV MC MM	Lesolito Litasan Lucenthurg Letthand Monaco Republik Mohlini Madagashar Die ehemaligo jugoslawische Republik Mazedonian Mahl Mongahi Mauretanian Malawi Mexilto Niger Niederlania	EK SN SZ TO TG TJ TM TR TT USA UG US VN US VN US ZW	Slowesien Slowesien Sonegel Sonegel Swasiland Tuched Tugo Tadachikistan Turksel Tyrinklad und Tobago Ukrajao Ugunda Vereinigie Stanten von Amerika Usbekistan Vietnam Jugoslawion Zimbabwe	
8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	Kongo Schweiz Côte d'Ivaire Kameran China Kuba Tuchechische Republik Deutschland Dimensark Estland	KR KR KZ LC LL LK LK	Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Kasachstan St. Lucia Liechtenstein Sri Lanka Liberia	NZ PL PT RO RU SD SE SG	Neuschand Polon Portugal Rumknion Russische Föderation Sudan Schweden Singapur	. zw		

SUBSTITUIERTE INDOLE MIT THROMBIN-HEMMENDER WIRKUNG

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue substituierte Indole der allgemeinen Formel

$$R_a \longrightarrow R_c$$
 (I)

deren Tautomere, deren Stereoisomere, dezen Gemische und dezen Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle Eigenschaften aufweisen.

Die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen Rb oder Rd eine Cyanophenylgruppe enthält, stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, und die Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I, in denen Rb oder Rd eine RlNH-C(=NH) ohenylgruppe enthält, sowie deren Tautomere und deren Stereoisomere weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, imsbesondere eine antithrombotische Wirkung, welche auf einer Thrombin-hemmenden Wirkung beruht.

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind somit die neuen Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sowie dezen Herstellung, die die pharmakologisch wirksamen Verbindungen enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung. In der obigen allgemeinen Formel bedeutet

 R_a ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Carboxy-, R_3R_4N -CO-, R_3R_4N -SO₂- oder R_4R_5N -Gruppe oder eine in-vivo in eine Carboxy-gruppe überführbare Gruppe, in denen

 R_3 ein Wasserstoffatom, eine C_{1-6} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

eine $n-C_{2-3}$ -Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch eine Trifluormethylgruppe substituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine C_{1-3} -Alkyl-, C_{1-3} -Alkoxy-, Carboxy- C_{1-3} -alkoxy- oder Carboxygruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch drei C_{1-3} -Alkylgruppen oder durch eine Aminogruppe und zwei Chlor- oder Bromatome substituierte Phenylgruppe,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Al-kylgruppe substituierte Furanyl-, Thienyl-, Oxazolyl-, Thia-zolyl-, Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl- oder Pyridazin-ylgruppe, an welche zusätzlich über zwei o-ständige Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann, oder einen der vorstehend erwähnten stickstoffhaltigen Ringe, in dem ein Stickstoffatom durch ein C_{1-3} -Alkylbromid oder -jodid quarternisiert ist,

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, Carboxy- C_{1-3} -alkylamino-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkylamino-, oder Di-(carb-kyl)-amino-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl- oder Di-(carb-

oxy-C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist, wobei die bei der Definition der Reste R₃ und R₄ vorstehend erwähnten Carboxygruppen jeweils durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe ersetzt sein können, oder

R₃ und R₄ zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe,

R5 eine Phenylaminocarbonyl-, Naphthylaminocarbonyl-, R660oder R6SO2-Gruppe, in der jeweils R6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R3 vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, oder

R4 und R5 zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine in 3-Stellung durch eine Phenylgruppe substituierte Imidazolidin-2.4-dion-gruppe darstellen.

einer der Reste Rb oder Rd eine C₁₋₃-Alkylgruppe, die dusch eine Carboxygruppe oder eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste Rb oder Rd eine R₂-A-Gruppe, in der

A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, die durch eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe oder durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann, wobei gleichzeitig eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine -CONH-, -CH₂CONH-, -CH₂CONH-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂-, -COCH₂O- oder -COCH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom der -COCH₂O- und -COCH₂O-Gruppe jeweils mit dem Rest R₂ verknüpft ist, und

 R_2 eine durch die $R_1NH-C(=NH)$ -Gruppe substituierte Phenyl-gruppe, in der

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen in-vivo abspaltbaren Rest bedeutet, darstellen,

und R_C ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe.

Unter einer in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe ist beispielsweise eine Hydroxmethylgruppe, eine mit einem Alkohol veresterte Carboxygruppe, in der der alkoholische Teil vorzugsweise ein C1-6-Alkanol, ein Phenyl-C1-3-alkanol, ein C3_9-Cycloalkanol, wobei ein C5_8-Cycloalkanol zusätzlich durch ein oder zwei C1-3-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C5_8-Cycloalkanol, in dem eine Methylengruppe in 3- oder 4-Stellung durch ein Sauerstoffatom oder durch eine gegebenenfalls durch eine C1-3-Alkyl-, Phenyl-C1-3-alkyl-, Phenyl-C₁₋₃-alkoxycarbonyl- oder C₂₋₆-Alkanoylgruppe substituierte Iminogruppe ersetzt ist und der Cycloalkanolteil zusätzlich durch ein oder zwei C1-3-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein C_{4-7} -Cycloalkenol, ein C_{3-5} -Alkenol, ein Phenyl- C_{3-5} -alkenol, ein C3-5-Alkinol oder Phenyl-C3-5-alkinol mit der Maßgabe, daß keine Bindung an das Sauerstoffatom von einem Kohlenstoffatom ausgeht, welches eine Doppel- oder Dreifachbindung trägt, ein C3-8-Cycloalkyl-C1-3-alkanol, ein Bicycloalkanol mit insgesamt 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, das im Bicycloalkylteil zusätzlich durch eine oder zwei C1-3-Alkylgruppen substituiert sein kann, ein 1,3-Dihydro-3-oxo-1-isobenzfuranol oder ein Alkohol der Formel

 R_7 -CO-O-(R_8 CR₉)-OH,

in dem

 R_7 eine C_{1-8} -Alkyl-, C_{5-7} -Cycloalkyl-, Phenyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

 R_8 ein Wasserstoffatom, eine C_{1-3} -Alkyl-, C_{5-7} -Cycloalkyl- oder Phenylgruppe und

R9 ein Wasserstoffatom oder eine C1-3-Alkylgruppe darstellen,

oder unter einem von einer Imino- oder Aminogruppe in-vivo abspaltbaren Rest beispielsweise eine Hydroxygruppe, eine Acylgruppe wie die Benzoyl- oder Pyridinoylgruppe oder eine C1-16-Alkanoylgruppe wie die Formyl-, Acetyl-, Propionyl-, Butanoyl-, Pentanoyl- oder Hexanoylgruppe, eine Allyloxycarbonylgruppe, eine C1-16-Alkoxycarbonylgruppe wie die Methoxycarbonyl-, Ethoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, tert. Butoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyloxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Undecyloxycarbonyl-, Dodecyloxycarbonyl- oder Hexadecyloxycarbonylgruppe, eine Phenyl-C1-6-alkoxycarbonylgruppe wie die Benzyloxycarbonyl-, Phenylethoxycarbonyl- oder Phenylpropoxycarbonylgruppe, eine C1-3-Alkylsulfonyl-C2-4-alkoxycarbonyl-, C1-3-Alkoxy-C2-4-alkoxy-C2-4-alkoxycarbonyl- oder R7CO-O-(R8CR9)-O-CO-Gruppe, in der R7 bis R9 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

zu verstehen.

Desweiteren schließen die bei der Definition der vorstehend erwähnten gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, sowie Alkanoyl- und ungesättigten Alkylteile, die mehr als 3 Kohlenstoffatome enthalten, auch deren verzweigte Isomere wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.Butyl-, Isobutylgruppe etc. ein.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

Ra ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Carboxy-, G1-3-Alk-oxycarbonyl-, R3R4N-CO-, R3R4N-SO2- oder R4R5N-Gruppe, in denen

R3 ein Wasserstoffatom, eine C₁₋₆-Alkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-, C₃₋₇-Cycloalkyl-C₁₋₃-alkyl- oder Phenyl-C₁₋₃-alkylgruppe,

eine $n-C_{2-3}$ -Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine Phenyl- oder Naphthylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine C_{1-3} -Alkyl-, C_{1-3} -Alkoxy-, Carboxy- C_{1-3} -alkoxy-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkoxy-, Carboxy-, C_{1-3} -Alk-oxycarbonylgruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch drei C_{1-3} -Alkylgruppen oder durch eine Aminogruppe und zwei Chlor- oder Bromatome substituierte Phenylgruppe,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Alkylgruppe substituierte Furanyl-, Thienyl-, Oxazolyl-, Thiazolyl-, Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl- oder Pyridazinylgruppe, an welche zusätzlich über zwei o-ständige Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann, oder einen der vorstehend erwähnten stickstoffhaltigen Ringe, in dem ein Stickstoffatom durch ein C_{1-3} -Alkylbromid oder -jodid quarternisiert ist,

R4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, Carboxy- C_{1-3} -alkylamino-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-amino-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkylamino-, Di-(C_{1-3} -alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkyl)-amino-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl- aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl-oder Di-(C_{1-3} -alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

R3 und R4 zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe, R₅ eine Phenylaminocarbonyl-, Naphthylaminocarbonyl-, R₆CO-oder R₆SO₂-Gruppe, in der jeweils R₆ mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R₃ vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, oder

R₄ und R₅ zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine in 3-Stellung durch eine Phenylgruppe substituierte Imidazolidin-2,4-dion-gruppe darstellen,

einer der Reste R_b oder R_d eine C₁₋₃-Alkylgruppe, die durch eine Carboxy- oder C₁₋₃-Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und

der andere der Reste Rb oder Rd eine R2-A-Gruppe, in der

A eine n-C1-3-Alkylengruppe, die durch eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder C1-3-Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, wobei tuierte C1-3-Alkylgruppe substituiert sein kann, wobei gleichzeitig eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C1-3-Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine -CONH-, -CH2CONH-, -CH2CH2CONH-, -CONHCH2-, -CONHCH2-, -COCH2O- oder -COCH2CH2O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom der -COCH2O- und -COCH2CH2O-Gruppe jeweils mit dem Rest R2 verknüpft ist, und

R2 eine durch die R1NH-C(=NH)-Gruppe substituierte Phenyl-gruppe, in der

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen in-vivo abspaltbaren Rest bedeutet, darstellen,

und $R_{\rm C}$ ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe bedeuten, deren Tautomere, deren Stereoisomere und deren Salze.

Besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

a larger of the larger of

 R_a in 5- oder 6-Stellung eine R_3R_4N -CO-, R_3R_4N -SO₂- oder R_4R_5N -Gruppe, in denen

 R_3 ein Wasserstoffatom, eine C_{1-6} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-C₁₋₃-alkoxy-, C₁₋₃-Alk-oxycarbonyl-C₁₋₃-alkoxy-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxycarbonylgruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch drei C_{1-3} -Alkylgruppen oder durch eine Aminogruppe und zwei Chlor- oder Bromatome substituierte Phenylgruppe,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Alkylbromid oder -jodid quarternisiert ist,

R4 ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxycarbonyl-, Carboxy-C₁₋₃-alkyl-aminocarbonyl-, Di-(carboxy-C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkoxycarbonyl-C₁₋₃-alkylaminocarbonyl- oder Di-(C₁₋₃-alkoxycarbonyl-C₁₋₃-alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

R₃ und R₄ zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe, R_5 eine R_6CO - oder R_6SO_2 -Gruppe, in der jeweils R_6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R_3 vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt,

einer der Reste R_b oder R_d eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy- oder C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und

der andere der Reste Rb oder Rd eine R2-A-Gruppe, in der

A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, die durch eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder C₁₋₃-Alkoxycarbonylgruppe substitutierte C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann, wobei gleichzeitig eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine -CONH-, -CH₂CONH-, -CH₂CH₂CONH-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂-, -COCH₂O- oder -COCH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom der -COCH₂O- und -COCH₂CH₂O-Gruppe jeweils mit dem Rest R₂ verknüpft ist, und

R₂ eine durch die R₁NH-C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe, in der

R₁ ein Wasserstoffatom oder eine in-vivo abspaltbare Gruppe bedeutet, darstellen,

und R_C ein Wasserstoffatom bedeuten, deren Tautomere, deren Stereoisomere und deren Salze.

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

Ra in 5-Stellung eine RaRaN-CO-, RaRaN-GO2- oder RaRaN-Gruppe, in denen

R3 eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine Methylgruppe substituierte Thienyl-, Thiazolyl-, Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl- oder Pyridazinylgruppe, an welche zusätzlich über zwei o-ständige Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann,

 R_4 eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, C_{1-3} -Alk-oxycarbonyl-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl- oder C_{1-3} -Alk-oxycarbonyl- C_{1-3} -alkylaminocarbonylgruppe substituiert ist,

 R_5 eine R_6CO - oder R_6SO_2 -Gruppe, in der jeweils R_6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R_3 vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt,

Rb eine C1-3-Alkylgruppe und

Rd eine R2-A-Gruppe, in der

A eine -COCH2- oder -COCH2CH2-Gruppe und

 R_2 eine durch die $R_1NH-C(=NH)$ -Gruppe substituierte Phenyl-gruppe, in der

 R_1 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe bedeutet, darstellen,

und R_C ein Wasserstoffatom bedeuten, deren Tautomere, deren Stereoisomere und deren Salze.

Die neuen Verbindungen lassen sich nach an sich bekannten Verfahren herstellen, beispielsweise nach folgenden Verfahren:

a. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_2 eine durch die NH_2 -C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe darstellt:

Umsetzung einer gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_c
 R_b
 R_c
 R_c

in der

 R_a und R_c wie eingangs definiert sind einer der Reste R_b ' oder R_d ' eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste R_b ' oder R_d ' eine R_2 '-A-Gruppe, in der

A wie eingangs erwähnt definiert ist und R_2 ' eine durch eine Z_1 -C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, in welcher

Z₁ eine Alkoxy- oder Aralkoxygruppe wie die Methoxy-, Ethoxy-, n-Propoxy-, Isopropoxy- oder Benzyloxygruppe oder eine Alkylthio- oder Aralkylthiogruppe wie die Methylthio-, Ethylthio-, n-Propylthio- oder Benzylthiogruppe darstellt,

mit Ammoniak oder dessen Salzen.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Wasser, Methanol/Wasser, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, mit Ammoniak oder mit einem Säureadditionssalz wie beispielsweise Ammonium-carbonat oder Ammoniumacetat durchgeführt.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel II erhält man beispielsweise durch Umsetzung einer entsprechenden Cyanoverbindung mit
einem entsprechenden Alkohol wie Methanol, Ethanol, n-Propanol,
Isopropanol oder Benzylalkohol in Gegenwart einer Säure wie
Salzsäure oder durch Umsetzung eines entsprechenden Amids mit
einem Trialkyloxoniumsalz wie Triethyloxonium-tetrafluorborat
in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran
oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise

jedoch bei 20°C, oder eines entsprechenden Nitrils mit Schwefelwasserstoff zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Pyridin oder Dimethylformamid und in Gegenwart einer Base wie Triethylamin und anschließender Alkylierung des gebildeten Thioamids mit einem entsprechenden Alkyl- oder Aralkylhalogenid.

b. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der mindestens einer der Reste R_a , R_b und R_d eine Carboxygruppe und/oder R_b oder R_d eine NH_2 -C(=NH)-Gruppe enthalten:

Überführung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_c
 R_b
 R_c
 R_b

in der

Rc wie eingangs erwähnt definiert ist,

Ra', Rb" und Rd" die für Ra, Rb und Rd eingangs erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe besitzen, daß mindestens einer der Reste Ra, Rb und Rd eine durch Hydrolyse, Behandeln mit einer Säure oder Base, Thermolyse oder Hydrogenolyse in eine Carboxylgruppe überführbare Gruppe enthält und/oder Rb oder Rd eine durch Hydrolyse, Behandeln mit einer Säure oder Base, Thermolyse oder Hydrogenolyse in eine NH2-C(=NH)-Gruppe überführbare Gruppe enthält,

mittels Hydrolyse, Behandeln mit einer Säure oder Base, Thermolyse oder Hydrogenolyse in eine Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird, in der mindestens einer der Reste Ra, Rb und Rd eine Carboxygruppe und/oder Rb oder Rd eine NH2-C(=NH)-Gruppe enthälten.

Als eine in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe kommt beispielsweise eine durch einen Schutzrest geschützte Carboxyl-

gruppe wie deren funktionelle Derivate, z. 8. deren unsubstituierte oder substituierte Amide, Ester, Thioester, Trimethylsilylester, Orthoester oder Iminoester, welche zweckmäßigerweise mittels Hydrolyse in eine Carboxylgruppe übergeführt werden,

deren Ester mit tertiären Alkoholen, z.B. der tert. Butylester, welche zweckmäßigerweise mittels Behandlung mit einer Säure oder Thermolyse in eine Carboxylgruppe übergeführt werden, und

deren Ester mit Aralkanolen, z.B. der Benzylester, welche zweckmäßigerweise mittels Hydrogenolyse in eine Carboxylgruppe übergeführt werden, in Betracht.

Die Hydrolyse wird zweckmäßigerweise entweder in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Trichloressigsäure, Trifluoressigsäure oder deren Gemischen oder in Gegenwart einer Base wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in einem geeigneten Lösungsmittel wie Wasser, Wasser/Methanol, Wasser/Ethanol, Wasser/Isopropanol, Methanol, Ethanol, Wasser/Tetrahydrofuran oder Wasser/Dioxan bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, z.B. bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.

Enthält eine Verbindung der Formel III beispielsweise die tert. Butyl- oder tert. Butyloxycarbonylygruppe, so können diese auch durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure, Ameisensäure, p-Toluolsulfonsäure, Schwefelsäure, Salzsäure, Phosphorsäure oder Polyphosphorsäure gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Benzol, Toluol, Diethylether, Tetrahydrofuran oder Dioxan vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, z.B. bei Temperaturen zwischen 0 und 60°C, oder auch thermisch gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Benzol, Toluol, Tetrahydrofuran oder Dioxan und vorzugsweise in Gegenwart einer katalytischen Menge einer Säure wie p-Toluol-

sulfonsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Polyphosphorsäure vorzugsweise bei der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, z.B. bei Temperaturen zwischen 40 und 120°C, abgespalten werden.

Enthält eine Verbindung der Formel III beispielsweise die Benzyloxy- oder Benzyloxycarbonylgruppe, so können diese auch hydrogenolytisch in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators wie
Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol,
Ethanol, Ethanol/Wasser, Eisessig, Essigsäureethylester, Dioxan
oder Dimethylformamid vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0
und 50°C, z.B. bei Raumtemperatur, und einem Wasserstoffdruck
von 1 bis 5 bar abgespalten werden.

c. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der mindestens einer der Reste R_a , R_b und R_d eine der eingangs erwähnten in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe enthält:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{\mathbf{a}} = \bigcap_{\mathbf{N}} R_{\mathbf{c}} \qquad , \quad (IV)$$

in der

Rc wie eingangs erwähnt definiert ist,

Ra", Rb" und Rd" die für Ra, Rb und Rd eingangs erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe besitzen, daß mindestens einer der Reste Ra, Rb und Rd eine Carboxygruppe oder eine mittels eines Alkohols in eine entsprechende Estergruppe überführbare Gruppe enthält, mit einem Alkohol der allgemeinen Formel

$$R_{10}$$
 - R_{10} , (V)

in der

R₁₀ der Alkylteil einer der eingangs erwähnten in-vivo abspaltbaren Reste mit Ausnahme der R₇-CO-O-(R₈CR₉)-Gruppe für eine Carboxylgruppe darstellt, oder mit deren Formamidacetalen

oder mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $\mathbf{Z_2} - \mathbf{R_{11}} \tag{VI}$

in der

R₁₁ der Alkylteil einer der eingangs erwähnten in-vivo abspaltbaren Reste für eine Carboxylgruppe und Z₂ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, z. B. ein Chloroder Bromatom, darstellen.

Die Umsetzung mit einem Alkohol der allgemeinen Formel V wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan, vorzugsweise jedoch in einem Alkohol der allgemeinen Formel V, gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Salzsaure, Schwefelsaure, Methansulfonsaure, p-Toluolsulfonsaure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N.N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N.N'-Carbonyldiimidazol- oder N.N'-Thionyldiimidazol, Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff oder Triphenylphosphin/-Azodicarbonsäurediethylester gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Kaliumcarbonat, N-Ethyl-diisopropylamin oder N,N-Dimethylamino-pyridin zweckmäßigerweise bei Temperatusen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, durchgeführt.

Mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VI wird die Umsetzung zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylsulfoxid, Dimethylform-

amid oder Aceton gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie Natrium- oder Kaliumiodid und vorzugsweise in Gegenwart einer Base wie Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat oder in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie N-Ethyldiisopropylamin oder N-Methyl-morpholin, welche gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, oder gegebenenfalls in Gegenwart von Silberkarbonat oder Silberoxid bei Temperaturen zwischen -30 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 80°C, durchgeführt.

d. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_2 einen in vivo abspaltbaren Rest darstellt:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{R_d^{n}} R_c$$
 , (VII)

in der

 R_a und R_c wie eingangs erwähnt definiert sind, R_b^{**} und R_d^{**} die für R_b und R_d eingangs erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe besitzen, daß R_2 eine durch eine NH_2 -C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$z_3 - R_{12}$$
 , (VIII)

in der

 R_{12} einen der bei der Definition des Restes R_2 eingangs erwähnten in vivo abspaltbaren Reste darstellt und Z_3 eine nukleofuge Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, z.B. ein Chlor-, Brom- oder Jodatom, bedeutet.

Die Umsetzung wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Methylenchlorid, Tetrahydrofuran, Toluol, Di-

oxan, Dimethylsulfoxid oder Dimethylformamid gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder einer tertiären organischen Base, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 20°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittel, durchgeführt.

Mit einer Verbindung der allgemeinen Formel VIII, in der Z3 eine nukleofuge Austrittsgruppe darstellt, wird die Umsetzung vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Acetonitril, Tetrahydrofuran, Toluol, Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Natriumhydrid, Kaliumcarbonat, Kalium-tert.butylat oder N-Ethyldisopropylamin bei Temperaturen zwischen 0 und 60°C, durchgeführt.

e. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die R₂-A-Gruppe in 3-Stellung steht, R₂ eine Cyanophenylgruppe und A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, in der eine mit dem
Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe
durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist, eine -COCH₂O- oder
-COCH₂CH₂O-Gruppe darstellen, wobei das Sauerstoffatom jeweils
mit dem Rest R₂ verknüpft ist:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \longrightarrow R_c$$
 , (EX)

in der

 $R_{\mathbf{a}}$ bis $R_{\mathbf{c}}$ wie eingangs erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$Z_4$$
-CO-A'-R2' ,(X)

in der

R2' eine Cyanophenylgruppe,

A' eine $n-C_{2-3}$ -Alkylengruppe, eine $-CH_2O$ - oder $-CH_2CH_2O$ -Gruppe, wobei das Sauerstoffatom jeweils mit dem Rest R_2 ' verknüpft ist, und

 Z_4 eine nukleofuge Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, z.B. ein Chlor-, Brom- oder Jodatom bedeuten.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Dichlormethan oder Dichlorethan in Gegenwart einer Lewis-Säure wie Aluminiumtrichlorid bei Temperaturen zwischen 20 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 50 und 80°C, durchgeführt.

f. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die R₂-A-Gruppe in 1-Stellung steht und A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, in der eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe durch eine Carbon-ylgruppe ersetzt ist, eine -COCH₂O- oder -COCH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom jeweils mit dem Rest R₂ verknüpft ist:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{R_c} R_c$$
 (XI)

in der

 R_{a} , R_{c} und R_{d} wie eingangs erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$HO-CO-A'-R_2"$$
 , (XII)

in der

 R_2 " die für R_2 eingangs erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe aufweist, daß R_1 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms wie eingangs erwähnt definiert ist oder einen Schutzrest für eine Amidinogruppe darstellt und

A' eine n-C₂₋₃-Alkylengruppe, eine -CH₂O- oder -CH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom jeweils mit dem Rest R₂' verknüpft ist, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten und gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes.

Die Umsetzung einer Säure der allgemeinen Formel XII wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan gegebenenfalls in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäuretrimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid/-N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N.N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tecrachlorkohlenstoff, und gegebenenfalls unter Zusatz einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-morpholin oder Triethylamin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, durchgeführt.

Die Umsetzung einer entsprechenden reaktionsfähigen Verbindung der allgemeinen Formel XII wie deren Ester, Imidazolide oder Halogeniden wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid oder Ether und vorzugsweise in Gegenwart einer tertiären organische Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt.

g. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die R2-A-Gruppe in 1- oder 3-Stellung steht, R2 eine

Cyanophenylgruppe und A eine -CONH-, -CH2CONH-, -CH2CH2CONH-, -CONHCH2- oder -CONHCH2-Gruppe darstellen:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{X_2} R_c$$
 (XIII)

in der

 R_a und R_c wie eingangs erwähnt definiert sind, einer der Reste X_1 oder X_2 eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste X_1 oder X_2 eine HOOC- $\{CH_2\}_n$ -Gruppe, in der

n die Zahl 0, 1 oder 2 darstellt.

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$H_2N-(CH_2)_m-R_2'$$
 , (XIV)

in der

 R_2 ' eine Cyanophenylgruppe und m die Zahl 0, 1 oder 2 bedeuten, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten.

Die Umsetzung einer Säure der allgemeinen Formel XIII wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan gegebenenfalls in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäuretrimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuc-

cinimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluor-borat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, und gegebenenfalls unter Zusatz einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-morpholin oder Triethylamin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, durchgeführt.

Die Umsetzung einer entsprechenden reaktionsfähigen Verbindung der allgemeinen Formel XIII wie deren Ester, Imidazolide oder Halogeniden wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid oder Ether und vorzugsweise in Gegenwart einer tertiären organische Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt.

h. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_a eine C_{1-3} -Alkoxycarbonyl-, R_3R_4N -CO-, R_3R_4N -SO₂- oder R_4R_5N -Gruppe und R_2 eine Cyanophenylgruppe darstellen:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$X_4-Y$$
 , (XVI)

in denen
Rc wie eingangs erwähnt definiert ist.

einer der Reste R_b ""' oder R_d ""' eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste R_b ""' oder R_d ""' eine R_2 '-A-Gruppe, in der

A wie eingangs erwähnt definiert ist und R_2 ' eine Cyanophenylgruppe darstellt,

X3 eine HO-CO- oder HO-SO₂-Gruppe, X₄ ein Wasserstoffatom und Y eine C₁₋₃-Alkyl- oder R₃R₄N-Gruppe oder
X3 eine R₄NH-Gruppe, X₄ eine Phenylamino-, Naphthylamino- oder
R₆-Gruppe, wobei R₃ und R₄ wie eingangs erwähnt definiert sind und R₆ mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R₃ eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt, und

Y eine HO-CO- oder $HO-SO_2-Gruppe$, wobei die Hydroxygruppe der HO-CO- oder $HO-SO_2-Gruppe$ zusammen mit dem Wassersoffatom einer Aminogruppe des Restes X_4 auch eine weitere Kohlensstoff-Stick-stoffbindung darstellen kann, bedeuten oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten.

Die Umsetzung einer entsprechenden Säure wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan gegebenenfalls in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäuretrimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N, N'-Dicyclohexylcarbodiimid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, und gegebenenfalls unter Zusatz einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-morpholin oder Triethylamin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, durchgeführt.

Die Umsetzung einer entsprechenden reaktionsfähigen Verbindung wie deren Ester, Isocyanate, Imidazolide oder Halogeniden wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid oder Ether und gegebenenfalls vorzugsweise in Gegenwart einer tertiären organische Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt.

Eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine reaktionsfähige Carboxylfunktion enthält, kann anschließend erforderlichenfalls mit einem entsprechenden Aminosäurederivat in die gewünschte Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden, welche wie vorstehend beschrieben erfolgt,

oder eine so erhaltenen Verbindung der allgemeinen Formel I, die ein reaktionsfähiges Sulfonamidwasserstoffatom enthält, kann anschließend erforderlichenfalls mit einem entsprechenden Halogencarbonsäurederivat in die gewünschte Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden.

Die anschließende Umsetzung mit einem entsprechenden Halogencarbonsäurederivat wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Acetonitril, Tetrahydrofuran, Toluol, Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Natriumhydrid, Kaliumcarbonat, Kalium-tert.butylat oder N-Ethyl-diisopropylamin bei Temperaturen zwischen 0 und 60°C, durchgeführt.

i. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Ra eine Aminogruppe darstellt:

Reduktion einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{c}$$
 R_{c}
 R_{c}
 R_{b}
 R_{c}

in der

Rb bis Rd wie eingangs erwähnt definiert sind.

Die Reduktion erfolgt vorzugsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Erhält man erfindungsgemäß eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die einen Pyridinylstickstoffatom enthält, so kann diese Verbindung mittels Alkylierung am Pyridinstickstoffatom quarternisiert werden oder

eine Verbindung der allgemeinen Formel I, die ein aromatisch gebundenes Halogenatom enthält, so kann das Halogenatom in dieser Verbindung mittels Dehalogenierung durch ein Wasserstoffatom ersetzt werden.

Die anschließende Alkylierung wird zweckmäßigerweise mit einem C₁₋₃-Alkylhalogenid wie Methylbromid oder -jodid vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Acetonitril, Tetrahydrofuran, Toluol, Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Natriumhydrid, Kaliumcarbonat, Kalium-tert.butylat oder N-Ethyl-diisopropylamin bei Temperaturen zwischen 0 und 60°C, durchgeführt.

Die anschließende Dehalogenierung erfolgt vorzugsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle oder Raney-Nickel in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Hydroxy-, Carboxy-, Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten werden.

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Hydroxygruppe die Trimethylsilyl-, Acetyl-, Benzoyl-, tert.Butyl-, Trityl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe,

als Schutzreste für eine Carboxylgruppe die Trimethylsilyl-, Methyl-, Ethyl-, tert.Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyra-nylgruppe und

als Schutzrest für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Acetyl-, Trifluoracetyl-, Benzoyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxy-benzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wäßrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure
wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in
Gegenwart einer Alkalibase wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid
oder Kaliumhydroxid oder mittels Etherspaltung, z.B. in Gegen-

wart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 50°C.

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester, Dimethylformamid, Dimethylformamid/Aceton oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar.

Die Abspaltung einer Methoxybenzylgruppe kann auch in Gegenwart eines Oxidationsmittels wie Cer(IV)ammoniumnitrat in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Acetonitril oder Acetonitril/-Wasser bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, erfolgen.

Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.Butyl- oder tert.Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure
wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan oder
Ether.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

Die Abspaltung eines Allyloxycarbonylrestes erfolgt durch Behandlung mit einer katalytischen Menge Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium(O) vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Te-

trahydrofuran und vorzugsweise in Gegenwart eines Überschusses von einer Base wie Morpholin oder 1,3-Dimedon bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur und unter Inertgas, oder durch Behandlung mit einer katalytischen Menge von Tris-(triphenylphosphin)-rhodium(I)chlorid in einem Lősungsmittel wie wässrigem Ethanol und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan bei Temperaturen zwischen 20 und 70°C.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis XVII, welche teilweise literaturbekannt sind, erhält man nach literaturbekannten Verfahren, des weiteren wird ihre Herstellung in den Beispielen beschrieben.

So erhält man beispielsweise eine Verbindung der allgemeinen Formel II durch Umsetzung eines entsprechenden Nitrils, welches seinerseits zweckmäßigerweise gemäß einem Verfahren gemäß der vorliegenden Erfindung und anschließende Umsetzung des so erhaltenen Nitrils mit einem entsprechenden Alkohol oder Mercaptan in Gegenwart von Chlor- oder Bromwasserstoff oder mit Schwefelwasserstoff und anschließender Alkylierung.

Die hierfür als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen erhält man beispielsweise durch Acylierung eines entsprechend substituierten Indols und anschließende Umsetzung des so erhaltenen Indols, das am Phenylring entsprechend substituiert ist, mit einem entsprechenden Amin oder durch Acylierung eines bereits durch die Ra-Gruppe entsprechend substituierten Indols.

Eine Ausgangsverbindung, die eine gegebenenfalls monosubstituierte Aminogruppe am Phenylring trägt, erhält man zweckmäßigerweise durch Acylierung eines entsprechenden Nitroindols, anschließende Reduktion und gegebenenfalls anschließende Alkylierung und/oder Arylierung des so erhaltenen Aminoindols.

Die hierfür erforderlichen Indolderivate erhält man nach literaturbekannten Verfahren, z.B. durch Ringschluß eines entsprechenden Acetals oder Dimethylaminovinylens.

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestes 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umsetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-o-Tolylweinsäure, Apfelsäure, Mandelsaure, Camphersulfonsaure, Glutaminsaure, Asparaginsaure oder Chinasaure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+) - oder (-) - Menthol und als optisch aktiver Acylrest in

Amiden beispielsweise der (+) - oder (-) - Menthyloxycarbonylæst in Betracht.

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren Salze wertvolle Eigenschaften auf. So stellen die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen Rb oder Rd eine Cyanophenylgruppe enthält, wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar und die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen Rb oder Rd eine R1NH-C(=NH)-phenylgruppe enthalt, sowie deren Tautomeren, deren Stereoisomeren, deren physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine antithrombotische Wirkung, welche vorzugsweise auf einer Thrombin beeinflussenden Wirkung beruht, beispielsweise auf einer thrombinhemmenden Wirkung, auf einer die Thrombinzeit verlängernden Wirkung, auf einer Hemmwirkung auf verwandte Serinproteasen wie z. B. Trypsin, Urokinase Faktor VIIa, Faktor Xa, Faktor XX, Faktor XI und Faktor XII und eine fibrinogenrezeptorantagonischtische Wirkung.

Beispielsweise wurden die Verbindungen

- A = 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-phenyl-amid-hydrochlo rid,
- B = 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

und

C = 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(4-thiazolylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

auf ihre Wirkung auf die Thrombinzeit wie folgt untersucht:

Material: Plasma, aus humanem Citratblut.

Test-Thrombin (Rind), 30 U/ml, Behring Werke,

Marburg

Diethylbarbituratacetat-Puffer, ORWH 60/61, Behring

Werke, Marburg

Biomatic B10 Koagulometer, Sarstedt

Durchführung:

Die Bestimmung der Thrombinzeit erfolgte mit einem Biomatic B10-Koagulometer der Firma Sarstedt.

Die Testsubstanz wurde in die vom Hersteller vorgeschriebenen Testgefäßen mit 0,1 ml humanem Citrat-Plasma und 0,1 ml Diethylbarbiturat-Puffer (DBA-Puffer) gegeben. Der Ansatz wurde für eine Minute bei 37°C inkubiert. Durch Zugabe von 0,3 U Test-Thrombin in 0,1 ml DBA-Puffer wurde die Gerinnungsreaktion gestartet. Gerätebedingt erfolgt mit der Eingabe von Thrombin die Messung der Zeit bis zur Gerinnung des Ansatzes. Als Kon-

trolle dienten Ansätze bei denen 0,1 ml DBA-Puffer zugegeben wurden.

Gemäß der Definition wurde über eine Dosis-Wirkungskurve die effektive Substanzkonzentration ermittelt, bei der die Thrombinzeit gegenüber der Kontrolle verdoppelt wurde.

Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Werte:

Subst anz	Thrombinzeit (ED ₂₀₀ in µM)		
A	0.080		
*	*		
B	0.048		
*	*		
C	0.051		

*

Beispielsweise konnte an Ratten bei der Applikation der Verbindungen A bis C bis zu einer Dosis von 10 mg/kg i.v. keine toxischen Nebenwirkungen beobachtet werden.

Aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften eignen sich die neuen Verbindungen und deren physiologisch verträglichen Salze zur Vorbeugung und Behandlung venöser und arterieller thrombotischer Erkrankungen, wie zum Beispiel der Behandlung. von tiefen Beinvenen-Thrombosen, der Verhinderung von Reoeclusionen nach Bypass-Operationen oder Angioplastie (PT(C)A), sowie der Occlusion bei peripheren arteriellen Erkrankungen wie Lungenembolie, der disseminierten intravaskulären Gerinnung, der Prophylaxe der Koronarthrombose, der Prophylaxe des Schlaganfalls und der Verhinderung der Occlusion von Shunts. Zusätzlich sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur antithrombotischen Unterstützung bei einer thrombolytischen Behandlung, wie zum Beispiel mit rt-PA oder Streptokinase, zur Verhinderung der Langzeitrestenose nach PT(C)A, zur Verhinderung der Metastasierung

und des Wachstums von koagulationsabhängigen Tumoren und von fibrinabhängigen Entzündungsprozessen geeignet.

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser Gabe 0,1 bis 30 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 10 mg/kg, und bei oraler Gabe 0,1 bis 50 mg/kg, vorzugsweise 0,3 bis 30 mg/kg, jeweils 1 bis 4 x täglich. Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensaure, Weinsaure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen einarbeiten.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung nähers erläutern:

Verwendete Abkürzungen:

CDI = N, N'-Carbonyldiimidazol

DMF - Dimethylformamid

DMSO = Dimethylsulfoxid

HOBt = 1-Hydroxy-1H-benzotriazol

TBTU = 0-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-bis(tetramethylen)-uroniumhexafluorophosphat

THF = Tetrahydrofuran

Beispiel 1

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-ethyl-amid-hydrochlorid

a) 1-Methylindol-5-carbonsauremethylester

In 200 ml DMSO werden 25 g (143 mMol) Indol-5-carbonsäuzemethylester gelöst und bei Raumtemperatur innerhalb von 30 Minuten portionsweise mit 16.8 g (150 mMol) Kalium-tert.butylat
versetzt. Dabei steigt die Innentemperatur auf ca. 30°C. Man
rührt anschließend noch 1 Stunde. Die Reaktionslösung färbt
sich grün. Danach werden innerhalb von 15 Minuten 22.7 g
(10 ml, 160 mMol) Methyliodid zugetropft, wobei die Innentemperatur durch Kühlung auf 20°C gehalten wird. Es wird noch 2
Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dabei hellt sich die Farbe
auf. Man gießt in 1.2 l Eiswasser, saugt den Niederschlag ab,
wäscht mit Wasser nach und trocknet bei 60°C.

Ausbeute: 26.9 g (99 t der Theorie),

Schmelzpunkt: 111-113°C

b) 3-(4-Cyanophenyl)-propionsaurechlorid

Man löst 300 g (2.29 Mol) 4-Cyanobenzaldehyd in 560 ml Pyridin und gibt nacheinander 285 g (2.74 Mol) Malonsäure und 19.5 g (22,6 ml, 0.23 Mol) Piperidin zu. Dabei steigt die Innentemperatur auf 40°C, und es bildet sich eine klaze Lösung. Nach 30

Minuten Rühren wird noch 2.5 Stunden zum Rückfluß erhitzt. Dabei fällt das Reaktionsprodukt aus. Anschließend wird auf 40°C abgekühlt und auf eine Lösung von 560 ml konz. Salzsäure in 3 l Eiswasser gegossen. Nach 20 Minuten Rühren wird der Niederschlag abgesaugt und zweimal mit je 1 l Wasser gewaschen. Ausbeute: 376 g (95 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 260-268°C

Dieses Rohprodukt wird in 5.4 l 1N Kaliumkarbonat-Lösung gegeben und mit 120 g 5% igem Palladium/Kohle versetzt. Man hydriert 40 Minuten bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von 5 bar, neutralisiert mit 500 ml konzentrierter Salzsäure und abgesaugt.

Ausbeute: 291 g (74 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 134-144°C.

3.3 g (10 mMol) der erhaltenen Carbonsäure werden in 100 ml Chloroform suspendiert und mit 5.9 g (3.9 ml, 50 mMol) Thionylchlorid versetzt. Man gibt 2 Tropfen DMF zu und erhitzt 4.5 Stunden zum Rückfluß. Dabei bildet sich ein klare Lösung. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, verrührt den Rückstand mit Ether und saugt ab.

Ausbeute: 3.47 g (99 % der Theorie)

c) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-methylester

In 150 ml 1,2-Dichlormethan werden 22.7 g (0.17 Mol) Aluminium-trichlorid suspendiert und unter Eiskühlung portionsweise mit 29 g (0.15 Mol) 3-(4-Cyanophenyl)-propionsäurechlorid versetzt, so daß die Innentemperatur 6°C nicht übersteigt. Man rührt eine Stunde unter Eiskühlung, wobei sich eine klare Lösung bildet. Anschließend werden unter Eiskühlung portionsweise 26.9 g (0.142 Mol) 1-Methylindol-5-carbonsäuremethylester zugesetzt. Man rührt und läßt dabei die Reaktionslösung langsam auf Raumtemperatur erwärmen. Nach 3 Stunden bildet sich ein Niederschlag, und es werden zum besseren Rühren 100 ml 1,2-Dichlorethan zugesetzt. Nach weiteren 17 Stunden Rühren wird die Reaktionslösung unter Eiskühlung mit zerstoßenem Eis versetzt. Danach wird die organische Phase abgetrennt und zweimal mit

Wasser gewaschen. Nach Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum wird mit Ethanol verrührt und abgesaugt. Der Feststoff wird mit Essigester erhitzt und über Nacht bei Raumtemperatur belassen, anschließend abgesaugt und bei 80°C getrocknet.

Ausbeute: 30.4 g (62 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 182-183°C

- d) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-chlorid
- 25.1 g (72.5 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-indol-5-carbonsauremethylester werden in 800 ml Acetonitril suspendiert und mit 40 g (28.5 ml, 0.20 Mol) Iodtrimethylsilan versetzt. Unter Lichtausschluß wird 5 Stunden zum Rückfluß erhitzt und die Reaktionslösung anschließend über Nacht bei Raumtemperatur belassen. Man entfernt ca. 500 ml Lösungsmittel im Vakuum, setzt 1 Essigester und 10 ml Wasser zu und extrahiert mit insgesamt 1 l 0.5N Natronlauge. Die wässrige Phase wird mit Essigester gewaschen und anschließend mit 6N Salzsäure angesäuert. Der dabei entstandenen Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser, wenig kaltem Ethanol und Aceton nachgewaschen und bei 100°C getrocknet.

Ausbeute: 21 g (87 % der Theorie).

3.3 g (10 mMol) der so erhaltenen 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methyl-indol-5-carbonsäure werden in 100 ml Chloroform
mit 5.9 g (3.9 ml, 50 mMol) Thionylchlorid und 2 Tropfen DMP
4.5 Stunden zum Rückfluß erhitzt. Anschließend entfernt man das
Lösungsmittel im Vakuum, verrührt den Rückstand mit Ether und
trocknet im Vakuum.

Ausbeute: 3.47 g (99 % der Theorie)

e) Ethylaminoessigsäureethylester-hydrochlorid
In 250 ml THF werden bei -12°C 15.8 g (21.3 ml, 0.15 Mol)
frisch kondensiertes Ethylamin gelöst. Unter Rühren werden 25 g (16.3 ml, 0.15 Mol) Bromessigsäureethylester zugetropft. Man läßt die Reaktionslösung bei Raumtemperatur über Nacht stehen.
Der Niederschlag wird abgesaugt und das Filtrat vom Lösungsmit-

tel im Vakuum befreit. Der Rückstand wird an Kieselgel (Essigester/Methanol = 19:1) chromatographiert. Das so erhaltene gelbe Öl wird in Ether gelöst und unter Rühren mit etherischer Salzsäure angesäuert. Nach Stehenlassen über Nacht wird abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 14.0 g (56 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 134-137°C

 $C_6H_{13}NO_2 \times HCl (167.64)$

Ber.: C 42.99 H 8.42 N 8.36 Cl 21.15

Gef.: 42.97 8.35 8.54 21.12

f) 3-[3-(4-Canophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-ethyl-amid

Bei Raumtemperatur werden 1.05 g (3.00 mMol) 3-[3-(4-Cyanophen-yl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäurechlorid gelöst in

15 ml Dichlormethan zu einer Lösung von 500 mg (3.6 mMol)

Ethylaminoessigsäureethylester-hydrochlorid und 1.2 g (1.7 ml,

12 mMol) Triethylamin in 15 ml Dichlormethan getropft. Man läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand in Essigester/Wasser aufgenommen und mit Wasser, 0.2N Salzsäure und nochmals Wasser gewaschen. Die organische Phase wird nach Trocknen über Natriumsulfat eingedampft und der ölige Rückstand an Kieselgel (Petrolether/Essigester = 1:9) chromatographiert. Nach Entfernen des Lösungsmittels wird der erhaltene Rückstand mit Ether verrieben, abgesaugt und bei 60°C im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 700 mg (52 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 154-156°C

C26H27N3O4 (445.52)

Ber.: C 70.10 H 6.11 N 9.43

Gef.: 69.86 H 6.14 N 9.37

g) 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbon-säure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-ethyl-amid-hydrochlorid

Bei -5°C wird in 25 ml Ethanol Chlorwasserstoff-Gas bis zur

Sättigung eingeleitet. Man gibt unter Rühren 680 mg (1.53 mMol)

3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl}-1-methylindol-5-carbonsäure-N-

ethoxycarbonylmethyl-N-ethyl-amid zu und läßt über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand in 30 ml absolutem Ethanol aufgenommen. Es werden 1.5 g fein gemörsertes Ammoniumkarbonat zugegeben und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Nach Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum wird an Kieselgel (Dichlormethan/Methanol = 8:2) chromatographiert. Der so erhaltene Schaum wird mit Ether verrührt und bei 60°C im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 540 mg (68 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 145-160°C

C26H30N4O4 (462.55)

Massenspektrum: (M+H) + = 463

 $C_{26}H_{30}N_4O_4 \times HC1 \times 1.5 H_2O (526.04)$

Ber.: C 59.37 H 6.51 N 10.65

Gef.: 59.45 6.32 10.60

Beispiel 2

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-ethyl-amid-hydrochlorid

In 10 ml Ethanol werden 368 mg (0.70 mMol) 3-(3-(4-Amidino-phenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbon-ylmethyl-N-ethyl-amid-hydrochlorid gelöst und 2.1 ml in Natron-lauge zugesetzt. Man rührt 2.5 Stunden bei Raumtemperatur und verdünnt mit Wasser auf ein Volumen von 40 ml. Danach wird mit verdünnter Salzsäure auf pH 7.2 eingestelkt. Das so gefällte Produkt wird abgesaugt, nochmals in Dioxan suspendiert und mit 0.1N Salzsäure versetzt bis eine klare Lösung entsteht. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum wird mit Ether verrührt, abgesaugt und bei 60°C im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 270 mg (80 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 135-140°C

 $C_{24}H_{26}N_4O_4$ (434.50)

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-propyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat. Ausbeute: 71 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 150-160°C

C27H32N4O4 (476.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 477

 $C_{27}H_{32}N_4O_4 \times HC1 \times H_2O$ (531.06)

Ber.: C 61.07 H 6.64 N 10.55

Gef.: 60.75 H 6.53 N 10.65

Beispiel 4

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 77 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 236-239°C (Zers.)

 $C_{25}H_{28}N_4O_4$ (448.53)

Massenspektrum: (M+H) + = 449

 $C_{25}H_{28}N_4O_4 \times HC1 \times H_2O$ (503.00)

Ber.: C 59.70 H 6.21 N 11.14 Cl 7.05

Gef.: 59.74 6.35 11.10 7.10

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid

Ausbeute: 1.7 g (96 t der Theorie), Schmelzpunkt: 173-175°C

b) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaureN-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-propyl-amid
In 50 ml THF werden 1.7 g (3.9 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-Npropyl-amid gelöst und unter Rühren mit 0.87 g (0.95 ml,
8.6 mMol) N-Methylmorpholin versetzt. Man kühlt auf -30°C ab,
tropft 0.62 ml (4.6 mMol) Chlorameisensaureisobutylester eu und
rührt bei Raumtemperatur 45 Minuten. Anschließend werden bei
-30°C 0.6 g (4.3 mMol) Glycinethylester-hydrochlorid zugegeben
und über Nacht langsam auf Raumtemperatur erwärmt. Man entfernt
das Lösungsmittel im Vakuum, nimmt in Wasser auf und extrahiert
die wässrige Phase mit Dichlormethan. Die organische Phase wird
nochmals mit Wasser gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum wird aus Essigester kristallisiert.

Ausbeute: 1.1 g (55 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 121-123°C

C29H32N4O5 (516.60)

Massenspektrum: M+ = 516

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-propyl-amid

^{1.9} g (4.1 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-propyl-amid (hergestellt analog Beispiel 1) werden in 100 ml Ethanol gelöst und mit
12.3 ml 1N Natronlauge versetzt. Man rührt 2.5 Stunden bei Raumtemperatur und neutralisiert anschließend mit 1N Salzsaure. Man setzt Wasser zu, rührt über Nacht, kühlt dann mit Eis und saugt den Niederschlag ab.

c) 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-1-methylindol-5-carbon-saure-N-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propion-yl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-propyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 69 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 136-138°C

 $C_{29}H_{35}N_{5}O_{5}$ (533.63)

Massenspektrum: (M+H)+ = 534

Beispiel 6

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethylaminocarbonylmethyl-N-propyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 198-200°C

C₂₇H₃₁N₅O₅ (505.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 506

Beispiel 7

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butylamid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 78 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 242-249°C (Zers.)

C28H34N4O4 (490.61)

Massenspektrum: (M+H) + = 491

 $C_{28}H_{34}N_{4}O_{4} \times HC1 \times H_{2}O (545.09)$

Ber.: C 61.70 H 6.84 N 10.28

Gef.: 61.98 6.60 10.47

Beispiel 8

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-butyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-butyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 78 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 240-241°C (Zers.)

C26H30N4O4 (462.55)

Massenspektrum: (M+H) + = 463

 $C_{26}H_{30}N_{4}O_{4} \times HC1 \times H_{2}O (517.03)$

Ber.: C 60.40 H 6.43 N 10.84 Cl 6.86

Gef.: 60.30 6.58 10.58 6.85

Beispiel 9

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-pentyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-pen-

tyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 67 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 120-130°C

C29H36N4O4 (504.64)

Massenspektrum: (M+H) + = 505

 $C_{29}H_{36}N_{4}O_{4} \times HC1 \times H_{2}O (559.12)$

Ber.: C 62.30 H 7.03 N 10.02

Gef.: 62.30 6.89 10.17

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-pentyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-pentyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 81 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 247-248°C (Zers.)

C27H32N4O4 (476.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 477

Beispiel 11

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-isopropyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl}-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-isopropyl-amid mit ethanolischer Salzsaure und Ammoniumkarbonat. Ausbeute: 68 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 183-187°C

C27H32N4O4 (476.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 477

Beispiel 12

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-isopropyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-isopropyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 81 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 206-209°C (Zers.)

 $C_{25}H_{28}N_4O_4$ (448.53)

Massenspektrum: (M+H) + = 449

 $C_{25}H_{28}N_4O_4 \times HC1 \times 1.5 H_2O (512.01)$

Ber.: C 58.65 H 6.30 N 10.94

Gef.: 58.85 6.22 10.62

Beispiel 13

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclopropyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propion-yl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclo-propyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 72 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 140-160°C

Massenspektrum: (M+H) + = 475

C27H30N4O4 (474.57)

 $C_{27}H_{30}N_4O_4 \times HC1 \times 1.5 H_{20} (538.05)$

Ber.: C 60.27 H 6.37 N 10.41

Gef.: 60.30 6.49 10.43

Beispiel 14

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-cyclopropyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsauce-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-cyclopropyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 75 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 278-280°C

C25H26N4O4 (446.51)

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 170-200°C (Sinterung)

C30H36N4O4 (516.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 517

 $C_{30}H_{36}N_{4}O_{4} \times HC1 \times 2 H_{2}O (589.14)$

Ber.: C 61.16 H 7.01 N 9.51

Gef.: 61.18 6.95 9.46

Beispiel 16

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-cyclohexyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-cyclohexyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 72 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 245-247°C (Zers.)

C28H32N4O4 (488.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 489

 $C_{28}H_{32}N_4O_4 \times HCI \times 1.5 H_2O (552.08)$

Ber.: C 60.92 H 6.57 N 10.15

Gef.: 61.00 6.62 10.01

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-(1-pyrrolidin)-amid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-(1-pyrrolidin)-amid mit ethanolischer Salzsaure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 67 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 215-220°C

C24H26N4O2 (402.50)

Massenspektrum: (M+H) + = 403

 $C_{24}H_{26}N_4O_2 \times HC1 \times 1.5 H_2O (465.99)$

Ber.: C 61.86 H 6.49 N 12.02

Gef.: 61.41 6.34 11.72

Beispiel 18

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-dimethylaminoethyl-amid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-dimethylaminoethyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 59 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 147-150°C

C28H35N5O4 (505.62)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-dimethylaminoethyl-amid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-dimethylaminoethyl-amid-dihydrochlorid.

Ausbeute: 68 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 210-220°C

C₂₆H₃₁N₅O₄ (477.57)

Massenspektrum: (M+H) + = 478

Beispiel 20

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-phenyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-phenyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 61 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 219-225°C

C26H24N4O2 (424.51)

Massenspektrum: (M+H) + = 425

Beispiel 21

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid-hydroiodid

1.4 g (2.84 mMol) 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylin-dol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid werden in 25 ml Pyridin gelöst und mit 850 mg (1.2 ml, 8.5 mMol) Triethylamin versetzt. Unter Eiskühlung werden ca. 2 g Schwefelwasserstoff-Gas eingeleitet. Man läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren, leitet dann Stickstoff durch die Lösung und

entfernt anschließend das Lösungsmittel im Vakuum. Der Rückstand wird in Dichlormethan gelöst und die Lösung mit Wasser und verdünnter Salzsäure gewaschen. Nach Trocknung über Magnesiumsulfat und Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum erhält man 1.45 g Feststoff, der in 50 ml Aceton suspendiert und mit 4 g (28 mMol) Methyliodid über Nacht gerührt wird. Nach Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum erhält man 1.95 g schaumiges Produkt. Dieses wird in einer Mischung aus 70 ml Ethanol und 20 ml Dichlormethan suspendiert und mit 1.3 g (17 mMol) Ammoniumacetat versetzt. Man rührt über Nacht, erhitzt anschließend noch 8 Stunden auf 40°C, entfernt das Lösungsmittel im Vakuum und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel (Dichlormethan/-Methanol = 17:3). Das so erhaltene Produkt wird mit Ether verrührt.

Ausbeute: 1.3 g (69 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 148-155°C (Zers.)

C30H30N4O4 (510.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 511

Beispiel 22

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-phenyl-amid-hydrolodid in Dioxan.

Ausbeute: 92 t der Theorie.

Schmelzpunkt: 247-249°C (Zers.)

C28H26N4O4 (482.54)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-phenyl-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-pro-pionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-phenyl-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyljodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 54 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 140-150°C

C31H32N4O4 (524.63)

Massenspektrum: (M+H) + = 525

Beispiel 24

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-phenyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 aus 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-phenyl-amid-hydroiodid mit Natronlauge und verdünnter Salzsäure.

Ausbeute: 73 * der Theorie,

Schmelzpunkt: 277-279°C (Zers.)

C29H28N4O4 (496.58)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 497$

 $C_{29}H_{28}N_4O_4 \times HC1 \times H_2O$ (551.05)

Ber.: C 63.21 H 5.67 N 10.17 Cl 6.43

Gef.: 63.18 5.62 10.19 6.56

Beispiel 25

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N- (8-chinolinyl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 56 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 200-205°C (Zers.)

 $C_{33}H_{31}N_{5}O_{4}$ (561.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 562

Beispiel 26

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid-hydroiodid mit Natronlauge und anschließendes Behandeln mit verdünnter Salzsäure.

Ausbeute: 84 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 190-195°C (Zers.)

 $C_{31}H_{27}N_5O_4$ (533.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 534

Beispiel 27

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

a) 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl)-1-methylindol-5-carbonsaure-

temperatur wird mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat ge-

N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid

In einer Schutzgasatmosphäre werden analog Beispiel 1f 1.4 g

(4.0 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäurechlorid in 30 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C mit

880 mg (0.63 ml, 4.4 mMol) Iodtrimethylsilan versetzt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, löst den Rückstand in 10 ml

Dichlormethan auf und gibt die so erhaltene Lösung unter Eiskühlung zu einer Lösung von 540 mg (3.0 mMol) N-(2-Pyridyl)glycinethylester und 1.55 g (2.1 ml, 12 mMol) Ethyl-diisopropylamin in 10 ml Dichlormethan. Nach 3 Stunden Rühren bei Raum-

trocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der erhaltene Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan/Essigester = 3:1) und mit Essigester verrieben.

Ausbeute: 940 mg (48 * der Theorie),

Schmelzpunkt: 181-182°C

 $C_{29}H_{26}N_4O_4$ (494.55)

Ber.: C 70.43 H 5.30 N 10.93

Gef.: 70.06 5.36 11.16

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonb) saure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid Hergestellt analog Beispiel 1g aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 77 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 155-160°C

C29H29N5O4 (511.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

 $C_{29}H_{29}N_5O_4 \times HC1 \times 1.5 H_{20} (575.07)$

Ber.: C 60.57 H 5.78 N 12.18

Gef .: 60.83 5.70 11.95

Beispiel 28

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 190-200°C (Zers.)

C27H25N5O4 (483.53)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-methoxycarbonylethyl)-N-(2-pyridyl)-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat unter Umesterung.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 135-140°C

 $C_{30}H_{31}N_{5}O_{4}$ (525.61)

Massenspektrum: (M+H) + = 526

Beispiel 30

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-(4-Amidinophenyl)-propionyl)-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-ethoxy-carbonylethyl)-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 71 * der Theorie, Schmelzpunkt: 170°C (Zers.)

C28H27N5O4 (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Reispiel 31

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(3-ethoxycarbonylpropyl)-N-(2-pyridyl)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(3-ethoxycarbonylpropyl)-N-(2-pyridyl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 35 % der Theorie, Schmelzpunkt: 50-55°C $C_{31}H_{33}N_{5}O_{4}$ (539,64)

Massenspektrum: (M+H) + = 540

Beispiel 32

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(3-hydroxycarbonylpropyl)-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

250 mg (0.36 mml) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methyl-indol-5-carbonsäure-N-(3-ethoxycarbonylpropyl)-N-(2-pyridyl)-amid-hydroiodid werden in 6 ml 6N Salzsäure 48 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man saugt vom Unlöslichen ab, befreit das Filtrat vom Lösungsmittel im Vakuum, und kristallisiert den Rückstand aus Aceton.

Ausbeute: 120 mg (59 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 225-228°C

C29H29N5O4 (511.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

Beispiel 33

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propion-yl}-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-py-ridyl)-amid mit ethanolischer Salzsaure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 77 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 165-170°C (sintert ab 145°C)

 $C_{29}H_{29}N_{5}O_{4}$ (511.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

 $C_{29}H_{29}N_5O_4 \times HC1 \times 2 H_2O (584.08)$

Ber.: C 59.64 H 5.87 N 11.99

Gef.: 59.45 5.78 11.73

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsauze-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(3-pyridyl)-amid-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-(3-pyridyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 67 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 208-210°C

C27H25N5O4 (483.53)

Massenspektrum: (M+H) + = 484

 $C_{27}H_{25}N_{5}O_{4} \times 2 HC1 \times 0.5 H_{2}O (565.47)$

Ber.: C 57.35 H 4.99 N 12.39

Gef.: 57.30 5.24 12.10

Beispiel 35

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsauze-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-pyrimidinyl)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-pyrimidinyl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 53 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 200-205°C (sintert ab 150°C)

C28H28N6O4 (512.57)

Massenspektrum: (M+H) + = 513

Beispiel 36

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(4-pyrimidinyl)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)- N-(4-pyrimidinyl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 61 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 145-150°C (sintert ab 130°C)

 $C_{29}H_{30}N_{6}O_{4}$ (526.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 527

Beispiel 37

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-tert.butoxycarbonylethyl)-N-(4-pyrimidin)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl}-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-tert.butoxycarbonyl-ethyl)-N-(4-pyrimidinyl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 43 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 180-185°C (Zers.)

C31H34N6O4 (554.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 555

Beispiel 38

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-(4-pyrimidinyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 32 durch saure Hydrolyse von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-tert.butoxycarbonylethyl)-N-(pyrimidin-4-yl)-amid-hydroiodid mit 6N Salzsäure.

Ausbeute: 33 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 200-210°C (Zers.)

C27H26N6O4 (498.55)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsauze-N-(3-methoxycarbonylpropyl)-N-(pyrimidin-4-yl)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propio-nyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(3-methoxycarbonylpropyl)-N-(pyrimidin-4-yl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 34 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 58-60°C

C29H30N6O4 (526.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 527

Beispiel 40

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(ethoxycarbonylmethyl)-N-(2-pyrimidin)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(ethoxycarbonylmethyl)-N-(2-pyrimidinyl)-amid mit ethanolischer Salzsaure und Ammoniumkarbonat als untrennbares 1:1-Gemisch von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaureethylester und der Titelverbindung.

Ausbeute: 64 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 160-170°C

C28H28N6O4 (512.57)

Massenspektrum: (M+H) + = 513

Beispiel 41

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsause-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyrimidinyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl}}-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(ethoxy-carbonylmethyl)-N-(2-pyrimidinyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 40 % der Theorie, Schmelzpunkt: 230°C (Zers.)

C26H24N6O4 (484.52)

Massenspektrum: (M+H) + = 485

Beispiel 42

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridazinyl)-amid-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridazinyl)-amid mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 29 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 140-155°C (Sinterung)

 $C_{29}H_{30}N_{6}O_{4}$ (526.60)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 527$

Beispiel 41

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-(3-pyridazinyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-(2-ethoxy-carbonylethyl)-N-(3-pyridazinyl)-amid-hydroiodid.

Ausbeute: 52 % der Theorie, Schmelzpunkt: >165°C Zers.

C27H26N6O4 (498.54)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-methyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-methyl-amid mit ethanolischer Salzsaure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 96-98°C

 $C_{25}H_{28}N_{4}O_{4}$ (448.53)

Massenspektrum: (M+H)+ = 449

Beispiel 45

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-methyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl}}-propionyl]-1-methylindol-5-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-methyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 47 t der Theorie,

Schmelzpunkt: 249-251°C

C23H24N4O4 (420.47)

Massenspektrum: (M+H) + = 421

Beispiel 46

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-sulfonsaure-N-(4-chlorphenyl)-N-methoxycarbonylmethyl-amid-hydrochlorid

a) 1-Trifluoracetylindolin-5-sulfonsaure-N-(4-chlorphenyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-amid

Zu einer Lösung von 6.0 g (50 mMol) Indolin in 30 ml Dichlormethan werden bei Raumtemperatur 8.4 ml (12.6 g, 60 mMol) Trifluoressigsäureanhydrid getropft. Man rührt 30 Minuten bei Raumtemperatur, wäscht die Reaktionslösung mit Wasser, trocknet über Magnesiumsulfat und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Der Rückstand wird bei 0-4°C portionsweise innerhalb 25 Minuten zu 6.9 ml (12.1 g, 104 mMol) Chlorsulfonsäure gegeben. Man rührt 30 Minuten bei 0°C, anschließend 18 Stunden bei Raumtemperatur und 8 Stunden bei 70°C. Die zähe Reaktionslösung wird auf Eis gegossen und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel im Vakuum befreit. Nach weiterer rascher chromatischer Reinigung an Kieselgel wird das erhaltene Produkt in 20 ml Pyridin gelöst und mit 4.4 g (21 mMol) N-(4-Chlorphenyl)-glycinethylester versetzt. Man erhitzt 2 Stunden auf 100°C, entfernt anschließend das Lösungsmittel im Vakuum und setzt Wasser und verdünnter Salzsäure zu. Es wird mit Essigester extrahiert, die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet und zur weiteren Reinigung an Kieselgel (Toluol/Essigester = 7:3) chromatographiert.

Ausbeute: 7.2 g (29 % der Theorie),

- b) Indol-5-sulfonsäure-N-(4-chlorphenyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-amid
- 7.1 g (15 mMol) 1-Trifluoracetylindolin-5-sulfonsäure-N-(4-chlorphenyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-amid wird in einer Mischung aus 220 ml Dioxan und 220 ml Methanol gelöst und bei Raumtemperatur mit 60 ml 1N Natronlauge über Nacht gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum und nimmt in Dichlormethan und wenig Methanol auf. Nach Trocknen über Magnesiumsulfat wird bis zur Trockene eingeengt. Der Rückstand wird in 40 ml Dioxan gelöst und bei Raumtemperatur portionsweise mit 4.5 g (20 mMol) 2,3-Dichlor-5,6-dicyanobenzochinon versetzt. Man rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur, saugt anschließend vom Unlöslichen ab, engt das Filtrat bis zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Dichlormethan/Ethanol = 100:0 bis 92:8). Ausbeute: 1.8 g (33 % der Theorie).
- c) 1-Methylindol-5-sulfonsäure-N-(4-chlorphenyl)-N-methoxycar-bonylmethyl-amid

 Zu einer Lösung von 0.6 g (1.6 mMol) Indol-5-sulfonsäure-N-(4-chlorphenyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-amid in 10 ml DMSO werden

unter Stickstoff bei Raumtemperatur 140 mg (3.2 mMol) Natriumhydrid gegeben und 1.5 Stunden gerührt. Man gibt 2 ml (3 g,
22 mMol) Methyliodid zu und rührt noch 1.5 Stunden. Danach wird
auf 150 ml Eiswasser gegossen und mit Essigester extrahiert.
Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, bis
zur Trockene eingeengt und der erhaltene Rückstand an Kieselgel
(Toluol/Essigester = 9:1) chromatographiert.
Ausbeute: 430 mg (69 k der Theorie)

Ausbeute: 430 mg (69 % der Theorie).

d) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-sulfon-säure-N-(4-chlorphenyl)-N-methoxycarbonylmethyl-amid
Analog Beispiel 1c werden 900 mg (2.3 mMol) 1-Methylindol-5-sulfonsäure-N-(4-chlorphenyl)-N-methoxycarbonylmethyl-amid einer Friedel-Crafts-Acyclierung mit 3-(4-Cyanophenyl)-propionsäurechlorid unterworfen.

Ausbeute: 540 mg (44 % der Theorie).

e) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-sulfon-säure-N-(4-chlorphenyl)-N-methoxycarbonylmethyl-amid-hydrochlorid

Analog Beispiel 1 g werden 250 mg (0.46 mMol) 3-(3-(4-Cyano-phenyl)-propionyl)-1-methylindol-5-sulfonsäure-N-(4-chlorphen-yl)-N-methoxycarbonylmethyl-amid mit etherischer Salzsäure und anschließend mit Ammoniumkarbonat umgesetzt.

Ausbeute: 0.160 mg (58 % der Theorie).

Schmelzpunkt: 132-134°C C29H29ClN4O58 (581.10)

Massenspektrum: (M+H) + = 583, 581

Beispiel 47

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-sulfonsaure-N-(4-chlorphenyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-5-sulfonsäure-N-(4-chlor-phenyl)-N-methoxycarbonylmethyl-amid-hydrochlorid.

werden 0.22 ml (0.22 g, 1.9 mMol) Valerylchlorid zugetropft.

Man erhitzt 4 Stunden zum Rückfluß, entfernt anschließend das

Lösungsmittel im Vakuum, chromatographiert den Rückstand an

Kieselgel (Dichlormethan/Essigester = 9:1) und verreibt den nach

erneutem Entfernen des Lösungsmittels erhaltenen Rückstand mit

Ether.

Ausbeute: 0.65 g (77 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 130-132°C

f) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-yaleryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-me-thyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 132°C (Zers.)

C28H34N4O4 (490.61)

Massenspektrum: (M+H)+ = 491

Beispiel 50

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 70 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 226-228°C (Zers.)

C26H30N4O4 (462.55)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcarbonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-43-(4-Cyanophenyl)-propionyll-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcar-bonyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 68 % der Theorie,

C30H36N4O4 (516.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 517

Beispiel 52

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-hydroxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcarbonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcar-bonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 95 % der Theorie.

C28H32N4O4 (488.59)

Massenspektrum: (M+H) + # 489

Beispiel 53

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-Nbenzoyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-me-thyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 60 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 164°C (Zers.)

C30H30N4O4 (510.60)

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-hydroxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 98 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >280°C

 $C_{28}H_{26}N_4O_4$ (482.54)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 483$

Beispiel 55

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-methoxyphenylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-methoxyphenylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 115°C (Zers.)

 $C_{31}H_{32}N_4O_5$ (540.63)

Massenspektrum: (M+H) + = 541

Beispiel 56

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-methoxyphenylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-methoxyphenylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 228°C (Zers.) C₂₉H₂₈N₄O₅ (512.57)

Massenspektrum: (M+H) + = 513

Beispiel 57

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-naphthylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-naphthylcar-bonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 71 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 172°C (Zers.)

C34H32N4O4 (560.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 561

Beispiel 58

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-naphthylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-naphthylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 t der Theorie.

Schmelzpunkt: 235-238°C (Zers.)

C32H28N4O4 (532.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 533

Beispiel 59

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-furoyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-(3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-furoyl)-1-me-

thyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 % der Theorie, Schmelzpunkt: 140°C (Zers.)

 $C_{28}H_{28}N_4O_5$ (500.56)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 501$

Beispiel 60

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-furoyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-furoyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >278°C

C26H24N4O5 (472.51)

Massenspektrum: (M+H) + = 473

Beispiel 61

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 91 % der Theorie, Schmelzpunkt: 120°C (Zers.)

 $C_{29}H_{29}N_{5}O_{4}$ (511.59)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcar-bonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >275°C

C27H25N5O4 (483.53)

Massenspektrum: (M+H)+ = 484

Beispiel 63

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 116°C (Zers.)

C29H29N5O4 (511.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

Beispiel 64

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 88 * der Theorie, Schmelzpunkt: 268°C (Zers.) $C_{27}H_{25}N_5O_4$ (483.53) Massenspektrum: (M+H) + = 484

Beispiel 65

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-1-methyl-5-indolamin

Eine Lösung von 2.0 g (6.0 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin (Beispiel 49c) und 0.76 ml (0.7 g, 7.0 mMol) Acrylsäureethylester in 15 ml Eisessig werden 6 Stunden zum Rückfluß erhitzt. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, vom Lösungsmittel im Vakuum befreit und an Kieselgel (Dichlormethan/Essigester = 17:3) chromatographiert.

Ausbeute: 0.5 g (19 % der Theorie).

b) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin
Hergestellt analog Beispiel 49e aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-1-methyl-5-indolamin und Nicotinsäurechlorid.

Ausbeute: 88 % der Theorie (schaumiges Produkt).

c) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Hergestellt analog Beispiel 1g durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 91 % der Theorie, Schmelzpunkt: 120°C (Zers.)

 $C_{30}H_{31}N_{5}O_{4}$ (525.61)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200°C (Zers.)

 $C_{28}H_{27}N_{5}O_{4}$ (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 67

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-thiazolylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-thiazolylcar-bonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäuze und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 83 * der Theorie, Schmelzpunkt: 160°C (Zers.)

C27H27NGO4S (517.61)

Massenspektrum: (M+H) + = 518

Beispiel 68

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(4-thiazolylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl}}-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-thiazolyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 92 % der Theorie.

Schmelzpunkt: >280°C

 $C_{25}H_{23}N_{5}O_{4}S$ (489.56)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 490$

Beispiel 69

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 91 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 150°C (Zers.)

C33H31N5O4 (561.65)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 562$

Beispiel 70

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(6-chinolinyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 * der Theorie, Schmelzpunkt: 170°C (Zers.)

C31H27N5O4 (533.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 534

Beispiel 71

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamindihydroiodid

Hergestellt analog Beispielen 49 und 21 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl}-N-methoxycarbonylmethylamino-

carbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 82 * der Theorie, Schmelzpunkt: 115°C (Zers.)

 $C_{34}H_{32}N_{6}O_{5}$ (604.67)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 605$

Beispiel 72

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamindihydroiodid

Eine Lösung von 0.4 g (0.5 mMol) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-dihydroiodid in 5 ml Methanol und 5 ml Dioxan werden mit 3.2 ml 1N Natronlauge versetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Dann entfernt man das Lösungsmittel im Vakuum, trocknet den Rückstand im Vakuum über Kaliumhydroxid verreibt mit Ethanol und Dichlormethan.

Ausbeute: 0.33 g (96 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 90°C (Zers.)

 $C_{33}H_{30}N_{6}O_{5}$ (590.64)

Massenspektrum: (M+H) + = 591

Beispiel 73

1-{3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolyl}-3-phe-nyl-imidazolidin-2,4-dion-hydrochlorid

Eine Lösung von 0.90 g (2.3 mMol) 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propio-nyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin (Beispiel 49d) und 0.26 ml (0.29 g, 2.4 mMol) Phenylisocyanat in 30 ml Dichlormethan werden über Nacht zum Rückfluß erhitzt. Man gibt nochmals 0.15 ml (1.4 mMol) Phenylisocyanat zu und erhitzt wei-

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenylaminocarbonyl-1-methyl-5-indolamin

tere 3 Stunden zum Rückfluß. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand an Kieselgel (Toluol/Essigester = 7:3) chromatographiert.

Ausbeute: 0.80 g (68 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 78°C

b) 1-{3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolyl}3-phenyl-imidazolidin-2.4-dion-hydrochlorid
Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenylaminocarbonyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 62 % der Theorie, Schmelzpunkt: 210°C (Zers.)

C28H25N5O3 (479.54)

Massenspektrum: (M+H) + = 480

Beispiel 74

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-hydroxycarbonylmethyl-N-phenylaminocarbonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 1-{3-{3-{4-Amidinophenyl}}-propionyl}-1-methyl-5-indolyl}-3-phenyl-imidazo-lidin-2,4-dion-hydrochlorid.

Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: 190°C (Zers.)

C28H27N5O4 (497.56)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-bucylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin

Zu einer Lösung von 1.7 g (5.6 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin (Beispiel 49c) in 50 ml Pyridin
werden bei Raumtemperatur portionsweise 0.9 g (5.8 mMol) Butansulfonsäurechlorid gegeben. Anschließend erhitzt man 1 Stunde
auf 110°C. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt, der erhaltene Rückstand mit verdünnter Salzsäure versetzt und zügig
mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet, vom Lösungsmittel im
Vakuum befreit und der erhaltene Rückstand mit Ether verrieben.

Ausbeute: 2.0 g (84 % der Theorie),

C23H25N3O3S (423.53)

Schmelzpunkt: 184°C

Ber.: C 65.22 H 5.94 N 9.92

Gef.: 64.95 6.06 9.79

b) 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-butylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-butylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 48 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 80°C (Zers.)

C23H28N4O3S (440.57)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-N-ethoxycar-bonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-N-ethoxycar-bonylmethyl-1-methyl-5-indolamin

Zu einer Lösung von 1.4 g (3.3 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin (Beispiel 75a) in 25 ml DMF werden bei Raumtemperatur 0.39 g (3.5 mMol) Kaliumtert.butylat gegeben und 1 Stunde gerührt. Anschließend tropft man 0.39 ml (0.59 g, 3.5 mMol) Bromessigsäureethylester zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel (Dichlormethan/Essigester = 9:1).

Ausbeute: 1.3 g (77 % der Theorie),

C₂₇H₃₁N₃O₅S (509.63) Schmelzpunkt: 144°C

Ber.: C 63.63 H 6.13 N 8.24 Gef.: 63.53 6.25 8.05

b) 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-N-ethoxy-carbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-{3-(4-cy-anophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: 150°C (Zers.)

C27H34N4O5S (526.66)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl}-N-butylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 186-188°C (Zers.)

C25H30N4O5S (498.61)

Massenspektrum: (M+H)+ = 499

C25H30N4O5S X HCl (535.07)

Ber.: C 56.11 H 5.83 N 10.47

Gef.: 56.33 5.97 10.44

Beispiel 78

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-benzylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-benzylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 30 t der Theorie,

Schmelzpunkt: >120°C (Zers.)

C26H26N4O3S (474.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 475

Beispiel 79

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-benzylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispielen 76 und 21 aus 3-{3-{4-Cyanophe-nyl}-propionyl}-N-benzylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-me-thyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 51 % der Theorie, Schmelzpunkt: 226°C (Zers.)

 $C_{30}H_{32}N_4O_5S$ (560.68)

Massenspektrum: (M+H) + = 561

Beispiel 80

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-benzylsulfonyl-N-hydroxy-carbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-benzylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 97 % der Theorie, Schmelzpunkt: 277°C (Zers.)

C28H28N4O5S (532.62)

Massenspektrum: (M+H) + 533

Beispiel 81

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-phenylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >275°C C25H24N4O3S (460.56)

Reispiel 82

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 78 % der Theorie, Schmelzpunkt: 110°C (Zers.)

C29H30N4O5S (546.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 547

Beispiel 83

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-hydroxy-carbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 95 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 276-278°C (Zers.)

C27H26N4O5S (518.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 519

Beispiel 84

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-[5-chlor-2-(methoxycarbo-nylmethyloxy)-phenylsulfonyl]-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Zu 3.3 ml (5.8 g, 50 mMol) Chlorsulfonsäure werden portionsweise bei Raumtemperatur unter Rühren 1 g (5.0 mMol) 4-Chlorphenoxyessigsäuremethylester gegeben. Danach wird 10 Minuten auf 70°C erhitzt. Anschließend gießt man auf Eis und extrahiert

a) 5-Chlor-2-(methoxycarbonylmethyloxy)-phenylsulfonsaurechlo-

mit Dichlormethan, trocknet und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum.

Ausbeute: 1.3 g (87 % der Theorie; öliges Produkt, das beim Reiben kristallisiert).

b) N-[5-Chlor-2-(methoxycarbonylmethyloxy)-phenylsulfonyl]-3-[3-(4-cyanophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid
Hergestellt analog Beispiel 75a aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin und 5-Chlor-2-(methoxycarbonylmethyloxy)-benzolsulfonsäurechlorid.

Ausbeute: 66 % der Theorie, Schmelzpunkt: 224-225°C

c) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-[5-chlor-2-(methoxycar-bonylmethyloxy)-phenylsulfonyl]-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid
Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-[5-Chlor-2-(methoxycarbonylmethyloxy)-phenylsulfonyl]1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und
Ammoniumacetat.

Ausbeute: 48 * der Theorie, Schmelzpunkt: 180°C (Zers.)

C28H27ClN4O6S (583.07)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 585$, 583

Beispiel 85

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-{5-chlor-2-(methoxycarbon-ylmethyloxy)-phenylsulfonyl}-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-[5-chlor-2-(methoxycarbonylmethyloxy)-phenylsulfonyl]-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200°C (Zers.)

C27H25ClN4Q68 (569.04)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 571, 569$

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2,5-dichlorphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-(2,5-dichlorphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 48 % der Theorie, Schmelzpunkt: 244°C (Zers.)

 $C_{25}H_{22}Cl_{2}N_{4}O_{3}S$ (529.45)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 533, 531, 529$

Beispiel 87

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2,5-dichlorphenylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propio-nyl]-N-(2,5-dichlorphenylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-me-thyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammo-niumacetat.

Ausbeute: 58 % der Theorie, Schmelzpunkt: 130°C (Zers.)

C29H28Cl2N4O5S (615.54)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 619, 617, 615$

Beispiel 88

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2,5-dichlorphenyleulfon-yl)-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-(2,5-dichlorphenylsulfonyl)-N-ethoxy-carbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 95 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >272°C

 $C_{27}H_{24}Cl_{2}N_{4}O_{5}S$ (587.49)

Massenspektrum: (M+H) + = 591, 589, 587

Beispiel 89

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(4-amino-3,5-dichlorphenyl-sulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(4-amino-3,5-dichlorphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 46 % der Theorie, Schmelzpunkt: 192°C (Zers.)

C25H23Cl2N5O3S (544.47)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 548, 546, 544$

Beispiel 90

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(4-amino-3,5-dichlorphenyl-sulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydro-iodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(4-amino-3,5-dichlorphenylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 52 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 220°C (Zers.)

C29H29Cl2N5O5S (630.56)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 634, 632, 630$

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(4-amino-3,5-dichlorphenyl-sulfonyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydro-chlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl}-N-(4-amino-3,5-dichlorphenylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 74 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >270°C C27H25Cl2N5O5S (602.50)

Massenspektrum: (M+H) + = 606, 604, 602

Beispiel 92

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-(3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(4-amino-3,5-dichlorphenylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat unter Sulfonamidspaltung.

Ausbeute: 50 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 120°C (Zers.)

C23H26N4O3 (406.49)

Massenspektrum: (M+H) + = 407

Beispiel 93

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Amidinophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indol-amin-hydrochlorid.

Ausbeute: 78 % der Theorie, Schmelzpunkt: 188°C (Zers.) $C_{21}H_{22}N_4O_3$ (378.44) Massenspektrum: (M+H) + = 379

Beispiel 94

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2,4,6-trimethylphenylsul-fonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(2,4,6-trimethylphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: 128°C (Zers.)

C28H30N4O3S (502.64)

Massenspektrum: (M+H) + = 503

Beispiel 95

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2,4,6-trimethylphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-pro-pionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2,4,6-trimethylphenylsul-fonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyl-iodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 40 * der Theorie, Schmelzpunkt: 100°C (Zers.)

C32H36N4O5S (588.73)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2,4,6-trimethylphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2,4,6-trime-thylphenylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 72 t der Theorie,

Schmelzpunkt: >270°C C30H32N4O5S (560.68)

Massenspektrum: (M+H) + = 561

Beispiel 97

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-naphthylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-naphthylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methylsodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 61 % der Theorie, Schmelzpunkt: 230°C (Zers.)

C33H32N4O5S (596.71)

Massenspektrum: (M+H) + = 597

Beispiel 98

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(1-naphthylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-14-Ami-dinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-naphthyleul-fonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrologid.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >275°C

C₃₁H₂₈N₄O₅S (568.66)

Massenspektrum: (M+H) + = 569

Beispiel 99

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 233°C (Zers.)

C28H29N5O5S (547.64)

Massenspektrum: (M+H) + = 548

Beispiel 100

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 82 % der Theorie, Schmelzpunkt: 232°C (Zers.)

 $C_{26}H_{25}N_{5}O_{5}S$ (519.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 520

Beispiel 101

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(5-isochinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(5-isochinolin-

ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200°C (Zers.)

C32H31N5O5S (597.70)

Massenspektrum: (M+H)+ = 598

Beispiel 102

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(5-isochinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(5-isochinolin-ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 73 * der Theorie, Schmelzpunkt: 232°C (Zers.)

C30H27N5OSS (569:64)

Massenspektrum: (M+H) * = 570

Beispiel 103

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-benzthiazolylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-benzthiazel-ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanoliecher Salzsäuze und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 92 t der Theorie,

Schmelzpunkt: 175°C (Zers.)

C30H29N5O5S2 (603.72)

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(4-benzthiazolylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-benzthiazol-ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 % der Theorie, Schmelzpunkt: 240°C (Zers.)

 $C_{28}H_{25}N_5O_5S_2$ (575.67)

Massenspektrum: (M+H) + = 576

Beispiel 105

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-in-dolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 54 % der Theorie, Schmelzpunkt: 191°C (Zers.)

C28H25N5O3S (511.61)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

Beispiel 106

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl-sulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 42 % der Theorie, Schmelzpunkt: 92°C (Zers.) $C_{32}H_{31}N_5O_5S$ (597.70) Massenspektrum: (M+H) + = 598

Beispiel 107

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl-sulfonyl)-1-methyl-5-indolamin.

Ausbeute: 98 % der Theorie, Schmelzpunkt: 132°C (Zers.)

 $C_{30}H_{27}N_{5}O_{5}S$ (569.64)

Massenspektrum: (M+H) + = 570

Beispiel 108

3-{3-[4-(N-Methoxycarbonyl)-amidinophenyl]-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Zu einer Lösung von 0.50 g (0.79 mMol) 3-[3-(4-Amidinophenyl)propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1methyl-5-indolamin (Beispiel 106) und 0.19 g (1.75 mMol) Natriumkarbonat in 10 ml THF und 10 ml Wasser werden bei Raumtemperatur unter starkem Rühren 0.07 ml (87 mg, 0.92 mMol) Chlorameisensäuremethylester getropft. Man führt 24 Stunden und filtriert vom Unlöslichen ab. Das Filtrat wird über Natriumsulfat
getrocknet, vom Lösungsmittel im Vakuum befreit und über Kieselgel (Essigester) filtriert.

Ausbeute: 0.45 g (87 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 100°C (Zers.)

C34H33N5O7S (655.74)

3-{3-{4-(N-Benzyloxycarbonyl)-amidinophenyl}-propionyl}-N-eth-oxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 108 aus 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin (Beispiel 106) und Chlorameisensäurebenzylester.

Ausbeute: 78 % der Theorie, Schmelzpunkt: 112°C (Zers.)

C40H37N5O7S (731.83)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 732$

Beispiel 110

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethylamino-carbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethylamino-carbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin
Zu einer Lösung von 0.55 g (1.0 mMol) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin in 20 ml DMF werden 0.25 g (1.4 mMol) CDI gegeben und 30 Minuten bei 40°C gerührt. Anschließend gibt man eine Lösung von 0.15 g (1.1 mMol) Glycinethylester-hydrochlorid und 0.17 ml (0.12 g, 1.2 mMol) Triethylamin in 5 ml DMF zu und erhitzt 20 Stunden auf 60°C. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand zwischen Dichlormethan und Eiswasser mit wenig 1N Natronlauge verteilt. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel im Vakuum befreit. Der erhaltene Rückstand wird an Kieselgel (Dichlormethan/Essigester = 9:1) chromatographiert.
Ausbeute: 0.45 g (71 % der Theorie; öliges Produkt).

b) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-aminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-in-dolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-pro-pionyl]-N-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chino-linylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 61 % der Theorie, Schmelzpunkt: 110°C (Zers.)

 $C_{34}H_{34}N_{6}O_{6}S$ (654.75)

Massenspektrum: (M+H) + = 655

Beispiel 111

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolaminhydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-(3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 83 % der Theorie,
Schmelzpunkt: 215°C (Zers.)

Schmerzpunkt: 215 t there

C32H30N6O6S (626.70)

Massenspektrum: (N+H) + = 627

Beispiel 112

3-{3-[4-(N-Methoxycarbonyl)-amidinophenyl]-propionyl}-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 108 aus 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid und Chlorameisensäuremethylester.

Ausbeute: 29 % der Theorie,

C35H34N6O8S (698.76)

Massenspektrum: (M+H) + = 699

Beispiel 113

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-{bis-(methoxycarbonylme-thyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroacetat

- a) Bromessigsäure-N.N-bis-(methoxycarbonylmethyl)-amid
 Zu einer Lösung von 2.0 g (10 mMol) Iminodiessigsäuredimethylester-hydrochlorid und 2 ml (1.5 g, 15 mMol) Triethylamin in
 40 ml Dichlormethan werden bei Raumtemperatur 1 ml (1.9 g,
 12 mMol) Bromessigsäurechlorid zugetropft. Man gießt auf Eiswasser, säuert mit verdünnter Salzsäure an und extrahiert mit
 Dichlormethan. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Dichlormethan/Essigester = 9:1) chromatographiert.
 Ausbeute: 1.4 g (50 % der Theorie; schwach gelbes Öl).
- b) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-[bis-(methoxycarbonylme-thyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt als öliges Produkt analog Beispiel 76a aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-in-dolamin und Bromessigsäure-N,N-bis-(methoxycarbonylmethyl)-amid.

Ausbeute: 43 % der Theorie.

c) 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-[bis-(methoxycarbonylme-thyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroacetat

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-[bis-(methoxycarbonylmethyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 60 % der Theorie, Schmelzpunkt: 212°C (Zers.)

 $C_{36}H_{36}N_{6}O_{8}S$ (712.79)

Massenspektrum: (M+H) + = 713

Beispiel 114

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-{bis-(hydroxycarbonylme-thyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von N-{Bis-(methoxycarbonylmethyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-3-[3-(4-amidinophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin-hydroacetat.

Ausbeute: 83 * der Theorie, Schmelzpunkt: 200°C (Zers.)

C34H32N6O8S (684.73)

Massenspektrum: (M+H) + = 685

Beispiel 115

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-methoxycarbonylethyl-aminocarbonylmethyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 113 durch Umsetzung von 3-(3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(2-methoxycarbonylethyl-aminocarbonyl-methyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 83 t der Theorie,

Ausbeute: 83 v der Theorie,

Schmelzpunkt: 130°C (Zers.)

C34H34N6O6S (654.75)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-hydroxycarbonylethyl-aminocarbonylmethyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-in-dolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-methoxycarbonylethyl-aminocarbonyl-methyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 85 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200°C (Zers.)

 $C_{33}H_{32}N_6O_6S$ (640.72)

Beispiel 117

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-[(N-methoxycarbonylmethyl-N-methyl-amino)-carbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 113 aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-[(N-methoxycarbonylmethyl-N-methyl-amino)-carbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 51 % der Theorie.

C34H34N6O6S (654.75)

Rf-Wert: 0.23 (Kieselgel; Dichlormethan/Ethanol = 9:1)

Massenspektrum: (M+H) + = 655

Beispiel 118

3-{3-(4-Amidi nophenyl)-propionyl}-N-(N-hydroxycarbonylmethyl-N-methyl-amino)-carbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-[{N-methoxycarbonylmethyl-N-methyl-

amino)-carbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-in-dolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 73 % der Theorie, Schmelzpunkt: 230°C (Zers.)

C33H32N6O6S (640.72)

Massenspektrum: (M+H) + = 641

Beispiel 119

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 65 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(8-chinolin-ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 73 % der Theorie, Schmelzpunkt: 175°C (Zers.)

C33H33N5O5S (611.73)

Massenspektrum: (M+H) + = 612

Beispiel 120

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Amidinophenyl}-propionyl}-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(8-chinolin-ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 284°C C₃₁H₂₉N₅O₅S (583.67)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(3-ethoxycarbonylpropyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(3-ethoxycarbonylpropyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 62 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.15 (Kieselgel; Dichlormethan/Ethanol = 9:1)

 $C_{34}H_{35}N_{5}O_{5}S$ (625.75)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 626$

Beispiel 122

3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(3-hydroxycarbonylpropyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Cy=anophenyl)-propionyl]-N-(3-ethoxycarbonylpropyl)-N-(8-chinolimylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 95°C (Zers.)

 $C_{32}H_{31}N_5O_5S$ (597.70)

Massenspektrum: (M+H) + = 598

Beispiel 123

5-(8-Chinolinsulfonamido)-1-methylindol-3-carbonsaure-4-amidinophenyl-amid-hydrochlorid

a) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsäuremethylester
Zu einer Lösung von 10.8 g (52.3 mMol) 5-Nitroindol-3-carbonsäure in 150 ml DMF werden bei Raumtemperatur portionsweise
16.8 g (150 mMol) Kalium-tert.butylat gegeben. Nach 20 Minuten
Rühren werden bei 0°C 10 ml (22.7 g, 160 mMol) Methyliodid gelöst. Ausbeute: 30 ml DMF zugetropft. Man läßt zunächst auf

Raumtemperatur erwärmen und erhitzt anschließend 3 Stunden auf 80°C. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand zwischen Dichlormethan und Wasser verteilt. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und der nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum erhaltene Rückstand an Kieselgel (Dichlormethan) chromatographiert.

Ausbeute: 5.6 g (46 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 162°C

b) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaure

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsäuremethylester.

Ausbeute: 91 * der Theorie, Schmelzpunkt: 275°C (Zers.)

c) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaurechierid

Eine Lösung von 2.2 g (10 mMol) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsäure 70 ml Thionylchlorid in 20 ml Dichlormethan wird 4 Stunden zum Sieden erhitzt. Danach wird vom Unlöslichen abgesaugt und das Filtrat vom Lösungsmittel im Vakuum befreit. Der erhaltene Rückstand wird mit Ether verrieben.

Ausbeute: 1.9 g (80 % der Theorie),

 $C_{10}H_7ClN_2O_3$ (238.67)

Schmelzpunkt: 186°C

Massenspektrum: (M+H) + = 240, 238

d) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaure-14-cyanophenyll-amid
Hergestellt analog Beispiel 1f aus 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaurechlorid und 4-Aminobenzonitril.

Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: >278°C

e) 5-Amino-1-methylindol-3-carbonsaure-44-cyanophenyll-amid
Hergestellt analog Beispiel 49c durch katalytische Hydrierung
von 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaure-(4-cyanophenyl)-amid in
DMF.

Ausbeute: 68 % der Theorie, Schmelzpunkt: 144°C (Zers.)

f) 5-(8-Chinolinsulfonamido)-1-methylindol-3-carbonsaure-(4-cy-anophenyl)-amid

Hergestellt analog Beispiel 75a aus 5-Amino-1-methylindol-3-carbonsäure-(4-cyanophenyl)-amid und 8-Chinolinsulfonsäurechlorid.

Ausbeute: 74 * der Theorie, Schmelzpunkt: 278°C (Zers.)

g) 5-(8-Chinolinsulfonamido)-1-methylindol-3-carbonsaure-4-ami-dinophenyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1g durch Umsetzung von 5-(8-Chinolinsulfonamido)-1-methylindol-3-carbonsäure-(4-cyanophenyl)-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: >270°C (Zers.)

C26H22N6O3S (498.57)

Massenspektrum: (M+H) + = 499

Beispiel 124

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-phenylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

a) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaure-(4-cyanophenylmethyl)amid

^{14.0} g (63 mMol) 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsaure (Beispiel 123b) werden in 150 ml DMF suspendiert und mit 30 ml (22 g, 215 mMol) Triethylamin versetzt. Unter Stickstoff werden bei Raumtemperatur unter Rühren nacheinander 20.9 g (65 mMol) TBTU, 8.8 g (65 mMol) HOBt und 13.5 g (80 mMol) 4-Cyanobenzylamin-hydrochlorid zugegeben. Nach 2 Stunden Rühren wird das ausgefallene Produkt abgesaugt und mit Wasser und Aceton gewaschen. Ausbeute: 15.5 g (74 % der Theorie),

 $C_{18}H_{14}N_4O_3$ (334.3)

Schmelzpunkt: 264°C (DMF/Ethanol)

Ber.: C 64.67 H 4.22 N 16.76

Gef.: 64.48 4.45 16.72

b) 5-Amino-1-methylindol-3-carbonsaure-(4-cyanophenylmethyl)amid

Hergestellt analog Beispiel 123e durch katalytische Hydrierung von 1-Methyl-5-nitroindol-3-carbonsäure-(4-cyanophenylmethyl)-amid.

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 208°C

c) 3-(4-Cyanophenylmethylaminocarbonyl)-N-phenylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 123f aus 5-Amino-1-methylindol-3-carbonsaure-(4-cyanophenylmethyl)-amid und Benzolsulfonsaurechlorid.

Ausbeute: 90 % der Theorie,

C₂₄H₂₀N₄SO₃ (444.52) Schmelzpunkt: 178°C

Massenspektrum: M+ = 444

Ber.: C 64.85 H 4.55 N 12.60 Gef.: 64.72 4.66 12.67

d) 3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-phenylsulfonyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 123g durch Umsetzung von 3-(4-Cy-anophenylmethylaminocarbonyl)-N-phenylsulfonyl-1-methyl-5-in-dolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 93 t der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 145°C (Zers.)

C24H23N5O3S (461.55)

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(2,5-dichlorbenzolsulfonamido)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 123 durch Umsetzung von 3-(4-Cyano-phenylmethylaminocarbonyl)-N-(2,5-dichlorbenzolsulfonamido)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 90 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 190°C

C24H21Cl2N5O3S (530.44)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 534$, 532, 530

Beispiel 126

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(5-isochinolinsulfon-amido)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 123 durch Umsetzung von 3-(4-Cyano-phenylmethylaminocarbonyl)-N-(5-isochinolinsulfonamido)-1-me-thyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 290°C

C27H24N6O3S (512.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 513

Reispiel 127

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(5-isochinolinylsul-fonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispielen 76 und 123 durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylmethylaminocarbonyl)-N-(5-isochinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 150°C

 $C_{31}H_{30}N_{6}O_{5}S$ (598.69)

Massenspektrum: (M+H) + = 599

Beispiel 128

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(5-isochinolinylsul-fonyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin

Eine Lösung von 1.0 g (1.5 mMol) 3-(4-Amidinophenylmethylamino-carbonyl)-N-(5-isochinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid in 15 ml Methanol wird mit 7.5 ml 1N Natronlauge versetzt. Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur und verdünnt danach mit Wasser. Die Reaktionslösung wird mit 1N Salzsäure auf pH 7 neutralisiert, mit Essigester versetzt und gerührt. Das ausgefallene Produkt wird abgesaugt und mit Wasser, Ethanol und Ether gewaschen.

Ausbeute: 0.85 g (96 % der Theorie),

Schmelzpunkt: ab 250°C (Zers.)

C29H26N6O5S (570.63)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 571$ $C_{29}H_{26}N_6O_5S \times H_2O (588.65)$

Ber.: C 59.17 H 4.79 N 14.28 Gef.: 59.26 4.90 14.33

Beispiel 129

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 123 durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 90 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 200°C (Zers.)

 $C_{27}H_{24}N_{6}O_{3}S$ (512.60)

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfon-yl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 127 durch Umsetzung von 3-(4-Cyano-phenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxy-carbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 190°C C31H30N6O5S (598.69)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 599$

Beispiel 131

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 128 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 96 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 255°C C29H26N6O5S (570.63)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 571$

Beispiel 132

3-{2-Methyl-3-(4-amidinophenyl)-propionyl]-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Zu einer Lösung von 9.5 g (40 mMol) 2-Phosphonopropionsäuretriethylester in 50 ml Dioxan werden bei Raumtemperatur portionsweise 2.3 g (48 mMol) Natriumhydrid gegeben. Man läßt 30

a) 2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionsaure

Minuten rühren und tropft anschließend bei 15-18°C ein Lösung von 5.24 g (40 mMol) 4-Cyanobenzaldehyd zu. Nach 60 Minuten Rühren bei Raumtemperatur wird Eiswasser zugesetzt und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum der erhaltene Rückstand an Kieselgel (Cyclohexan/Toluol/Essigester = 16:4:1) chromatographiert. Das so erhaltene Produkt wird in 60 ml Ethanol gelöst, mit 1.5 g Palladium/Kohle (5%iq) versetzt und 10 Minuten in einer Wasserstoffatmosphäre bei 3.4 bar hydriert. Der nach Entfernen des Katalysators und Eindampfen erhaltene Rückstand wird in Dichlormethan aufgenommen und mit verdünnter Salzsäure gewaschen. Die organische phase wird über Natriumsulfat getrocknet und vom Lösungsmittel im Vakuum befreit. Das so erhaltene Produkt wird in 50 ml Methanol gelöst und mit 6 g Natriumhydroxid, gelöst in 100 ml Wasser, versetzt. Man rührt 60 Minuten bei Raumtemperatur, säuert anschließend mit verdünnter Salzäure an und extrahiert mit Dichlormethan. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, bis zur Trockene eingeengt und der Rückstand mit Petrolether verrieben.

Ausbeute: 3.6 g (49 % der Theorie),

C₁₁H₁₁NO₂ (189.2) Schmelzpunkt: 95°C

Ber.: C 69.83 H 5.85 N 7.39 Gef.: 69.59 5.96 7.20

b) 2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionsaurechlorid

1.9 g (10 mMol) 2-Methyl-3-(4-cyanophenyl) propionsaure werden in 15 ml Thionylchlorid über Nacht zum Rückfluß erhitzt. Danach wird das Thionylchlorid im Vakuum entfernt und der Rückstand mit Petrolether verrieben. Das nach Abdampfen des Lösungsmittel erhaltene Öl wird im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 2.1 g (99 % der Theorie; gelbes Öl), C₁₁H₁₀ClNO (207.7)

Ber.: C 63.61 H 4.85 N 6.74 Gef.: 63.33 4.96 6.51 c) 3-[2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indol-

Hergestellt analog Beispiel 49 durch Friedel-Crafts-Acylierung von 1-Methyl-5-nitroindol mit 2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionsäurechlorid und anschließende katalytische Hydrierung.

Ausbeute: 57 % der Theorie, Schmelzpunkt: 175°C (Zers.)

d) 3-[2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsul-fonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 75a aus 3-[2-Methyl-3-(4-amidino-phenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin und 8-Chinolinsulfonsäurechlorid in Pyridin.

Ausbeute: 69 % der Theorie, Schmelzpunkt: 230°C (Zers.)

C29H24N4O3S (508.6)

Ber.: C 68.48 H 4.75 N 11.01 Gef.: 68.70 4.95 11.05

e) 3-[2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionyl]-N-methoxycarbonyl-methylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 76a aus N-(8-Chinolinylsulfonyl)-3-[2-methyl-3-(4-amidinophenyl)-propionyl]-1-methyl-5-indolamin und Bromessigsäure-N-methoxycarbonylmethyl-amid.

Ausbeute: 97 % der Theorie (schaumiges Produkt).

f) 3-{2-Methyl-3-(4-amidinophenyl)-propionyl}-N-methoxycar-bonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-{2-Methyl-3-(4-cyanophenyl)-propionyl}-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit Schwefel-wasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 74 % der Theorie, Schmelzpunkt: ab 90°C (Zers.) $C_{34}H_{34}N_{6}O_{6}S$ (654.75) Massenspektrum: (M+H) + = 655

Beispiel 133

3-[2-Methyl-3-(4-amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylme-thylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{2-Methyl-3-(4-amidinophenyl)-propionyl]-N-methoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 81 % der Theorie, Schmelzpunkt: ab 220°C (Zers.)

C33H32N6O6S (640.72)

Massenspektrum: (M+H) + = 641

Beispiel 134

3-(4-Amidinophenoxyacetyl)-N-(8-chinolinylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

a) 3-44-Cvanophenoxyacetyl)-1-methyl-5-nitroineol

Hergestellt analog Beispiel 49b durch Friedel-Crafts-Acylierung von 1-Methyl-5-nitroindol mit (4-Cyanophenoxy) -essigsaurechlo-rid.

Ausbeute: 19 * der Theorie, Schmelzpunkt: 250°C

b) 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 49c durch katalytische Hydrierung von 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)-1-methyl-5-nitroindol.

Ausbeute: 82 % der Theorie, Schmelzpunkt: 183°C (Zers.) c) 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)-N-(8-chinolinylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 75a aus 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)-1-methyl-5-indolamin und 8-Chinolinsulfonsäurechlorid. Ausbeute: 68 % der Theorie,

d) 3-(4-Amidinophenoxyacetyl)-N-(8-chinolinylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 aus 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)-N-(8-chinolinylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin mit H₂S, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 31 % der Theorie, Schmelzpunkt: 90°C (Zers.)

C27H23N5O4S (513.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 514

Beispiel 135

3-(4-Amidinophenoxyacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chino-linylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

a) 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chino-linylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 76a aus 3-(4-cyanophenoxyacetyl) - N-(8-Chinolinylsufonyl) -1-methyl-5-indolamin und Bromessigsäureethylester.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 198°C

b) 3-(4-Amidinophenoxyacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chi-nolinylsufonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 21 aus 3-(4-Cyanophenoxyacetyl)N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsufonyl)-1-methyl-5-in-dolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 16 % der Theorie, Schmelzpunkt: 100°C (Zers.) $C_{31}H_{29}N_5Q_6S$ (599.67)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 600$

Beispiel 136

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

a) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-1-methyl-5-nitroindol

Hergestellt analog Beispiel 49b durch Friedel-Crafts-Acylierung

von 1-Methyl-5-nitroindol mit 4-Cyanophenylessigsäurechlorid.

Ausbeute: 25 t der Theorie,

Schmelzpunkt: 256-258°C

b) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 49c durch katalytische Hydrierung

von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-1-methyl-5-nitroindol.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 130°C (Zers.)

c) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 49d aus 3-(4-Cyanophenylacetyl)1-methyl-5-indolamin und Iodessigsäureethylester.
Ausbeute: 35 % der Theorie.
Schmelzpunkt: 142°C (Zers.)

d) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 49e aus 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin und Valerylchlorid. Ausbeute: 82 % Ausbeute als zähes Öl.

e) 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-yaleryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-44-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäuze und Ammoniumkarbonat. Ausbeute: 81 % der Theorie, Schmelzpunkt: 144°C (Zers.)

C27H32N4O4 (476.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 477

Beispiel 137

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 89 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 95°C (Zers.)

C25H28N4O4 (448.53)

Massenspektrum: (M+H) + 449

Beispiel 138

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 136 durch Umsetzung von 3-(4-Cyano-phenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 140°C (Zers.)

C28H27N5O4 (497.56)

3- (4-Amidinophenylacetyl) -N-hydroxycarbonylmethyl-N- (2-pyridyl-carbonyl) -1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 92 % der Theorie, Schmelzpunkt: 115°C (Zers.)

C26H23N5O4 (469.50)

Massenspektrum: (M+H) + 470

Beispiel 140

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 136 durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid mit ethanolischer Salzsause und Ammoniumkarbonat

Ausbeute: 98 t der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 140°C (Zers.)

C28H27N5O4 (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 141

3- (4-Amidinophenylacetyl) -N-hydroxycarbonylmethyl-N- (3-pyridyl-carbonyl) -1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 92 t der Theorie, Schmelzpunkt: 205°C (Zers.) $C_{26}H_{23}N_{5}O_{4}$ (469.50)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 470$

Beispiel 142

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 136 durch Umsetzung von 3-(4-Cyano-phenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(4-pyridylcarbonyl)1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 148°C (Zers.)

C28H27N5O4 (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 143

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(4-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-5-indolamin-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von N-Ethoxycar-bonylmethyl-N-(4-pyridylcarbonyl)-3-(4-amidinophenylacetyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 105°C (Zers.)

 $C_{26}H_{23}N_{5}O_{4}$ (469.50)

Massenspektrum: (M+H) + 470

Beispiel 144

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-(4-Cyano-phenylacetyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 77 % der Theorie, Schmelzpunkt: 227°C (Zers.)

 $C_{27}H_{23}N_5O_3S$ (497.58)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 145

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolin-ylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäuze und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 46 * der Theorie, Schmelzpunkt: 190°C (Zers.)

C31H29N5O5S (583.67)

Massenspektrum: (M+H) + = 584

Beispiel 146

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylsul-fonyl)-1-methyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 238°C C29H25N5O58 (555.62)

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid-hydrochlorid

a) 4-(2-Dimethoxyethyl)-3-nitrobenzoesaure

Eine Lösung von 3.5 g (62 mMol) Kaliumhydroxid und 3.4 g (12 mMol) 4-(Trimethylsilylethinyl)-3-nitrobenzoesäure in 62 ml Methanol wird 20 Minuten zum Rückfluß erhitzt. Danach wird die Reaktionslösung auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 3.4 g (62 mMol) Eisessig und 400 ml Wasser versetzt. Man extrahiert mit Dichlormethan, engt die organische Phase bis zur Trockene ein und verreibt den Rückstand mit Petrolether.

Ausbeute: 2.3 g (73 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 116-118°C

 $C_{30}H_{30}N_{4}O_{4}$ (510.60)

b) Indol-6-carbonsaure

2.3 g 4-(2-Dimethoxyethyl)-3-nitrobenzoesäure werden in 100 ml Methanol gelöst und über Palladium/Kohle (5%ig) bei einem Wasserstoffdruck von 3.4 bar 40 Minuten bei Raumtemperatur hydriert. Man filtriert vom Katalysator und engt die Reaktionslösung bis zur Trockene ein. Der Rückstand wird in 10 ml Ethanol gelöst und mit 10 ml 1N Salzsäure versetzt. Die Reaktionslösung wird 40 Minuten auf 70°C erhitzt, anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 30 ml Wasser versetzt, wobei das Produkt ausfällt, welches abgesaugt und getrocknet wird.

Ausbeute: 640 mg (44 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 254°C

c) 1-Methylindol-6-carbonsauremethylester

Hergestellt analog Beispiel la aus Indol-6-carbonsaure, Kaliumtert.butylat und Methyliodid in DMSO.

Ausbeute: 64 % der Theorie (braunes 01).

d) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsauxe-methylester____

Hergestellt analog Beispiel 1c durch Friedel-Crafts-Acylierung von 1-Methylindol-6-carbonsäuremethylester mit 3-(4-Cyanophen-yl)-propionsäurechlorid.

Ausbeute: 74 * der Theorie,

- e) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsause
 Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsausemethylester.
 Ausbeute: 85 % der Theorie.
- f) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid Hergestellt analog Beispiel 1f aus 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure, Thionylchlorid und N-Phenylglycinethylester. Ausbeute: 56 t der Theorie.
- g) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid-hydrochlorid

 Hergestellt analog Beispiel 1g durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 46 % der Theorie, Schmelzpunkt: 86°C (Zers.)

Beispiel 148

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-phenyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-phenyl-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 77 % der Theorie, Schmelzpunkt: 218°C C28H26N4O4 (482.54)

Massenspektrum: (M+H)+ = 484

Beispiel 149

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 147 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 24 % Theorie (schaumiges Produkt),

C29H29N5O4 (511.59)

Massenspektrum: (M+H)+ = 512

Beispiel 150

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 75 % der Theorie (schaumiges Produkt),

C27H25N5O4 (483.53)

Massenspektrum: (M+H) + = 484

Beispiel 151

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycarbonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amidhydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 147 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl}-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethylaminocarbonylmethyl-N-(2-pyridyl)-amid mit ethanolischer Salzsaure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 14 % der Theorie, Schmelzpunkt: ab 76 °C (Zers.)

 $C_{31}H_{32}N_6O_5$ (568.64)

Beispiel 152

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycarbonylethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 147 durch Umsetzung von 3-(3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylethyl-N-(2-pyridyl)-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 42 % der Theorie, Schmelzpunkt: 85°C (Zers.) C30H31N5O4 (525.61)

Beispiel 153

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-hydroxycarbonylethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl}-1-methylindol-6-carbonsause-N-ethoxycar-bonylethyl-N-(2-pyridyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 79 % der Theorie.

C28H27N5O4 (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 154

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsauxe-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 147 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-1-methylindol-6-carbonsäure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: 108°C (Zers.)

 $C_{33}H_{31}N_{5}O_{4}$ (561.65)

Beispiel 155

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-1-methylindol-6-carbonsaure-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-carbonsaure-N-ethoxycar-bonylmethyl-N-(8-chinolinyl)-amid-hydrochlorid.

Ausbeute: 62 % der Theorie,

 $C_{31}H_{27}N_{5}O_{4}$ (533.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 534

Beispiel 156

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-sulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid-hydrochlorid

a) 4-Methyl-3-nitrobenzolsulfonsäurechlorid

Unter Eiskühlung werden zu 54.3 ml konzentrierter Schwefelsäure 35 ml konzentrierter Salpetersäure gegeben. Anschließend werden unter Rühren 50 g (0.26 Mol) 4-Toluolsulfonsäurechlorid portionsweise zugegeben, so daß die Reaktionstemperatur 40°C nicht überschreitet. Es wird 6 Stunden bei 40°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird auf 500 g Eis gegossen, mit Dichlormethan extrahiert und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Ausbeute: 41 g (67 % der Theorie; gelbes Öl).

- b) 4-Methyl-3-nitrobenzolsulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid Zu einer Lösung von 1.4 g (13 mMol) N-Methylanilin in 6 ml Pyridin werden bei Raumtemperatur
- 3.2 g (13 mMol) 4-Methyl-3-nitrobenzolsulfonsäurechlorid getropft. Nach 35 Minuten wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen und mit 1N

mittel.

Salzsäure gewaschen. Nach Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum und Verreiben des Rückstand mit Ether erhält man das gewünschte Produkt.

Ausbeute: 3 g (75 % der Theorie)

c) Indol-6-sulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid
Eine Lösung von 2.7 g (8.8 mMol) 4-Methyl-3-nitro-benzolsulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid und 3.4 ml (26 mMol) N.N-Dimethylformamid-dimethylacetal in 10 ml DMF wird 2 Stunden auf
130°C erhitzt. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt
und der Rückstand in 50 ml THF aufgenommen. Man hydriert bei
Raumtemperatur über 0.6 g Palladium/Kohle (10%ig) für 1 Stunde
bei einem Wasserstoffdruck von 3.4 bar. Anschließend wird das
Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand in 120 ml
Essigester aufgenommen. Man wäscht mit verdünnter Salzsäure,
Wasser und gesättigter Kochsalzlösung und entfernt das Lösungs-

Ausbeute: 2.1 g (83 t der Theorie),

Rf-Wert: 0.44 (Kieselgel; Toluol/Essigester = 9:1)

d) 1-Methylindol-6-sulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid
Hergestellt analog Beispiel la aus Indol-6-carbonsäure, Kaliumtert.butylat und Methyliodid in DMSO.
Ausbeute: 65 % der Theorie.

e) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-sulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid Hergestellt analog Beispiel 1c durch Friedel-Crafts-Acylierung von 1-Methylindol-6-sulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid mit 3-(4-Cyanophenyl)-propionsäurechlorid.

Ausbeute: 68 % der Theorie.

f) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-1-methylindol-6-sulfon-säure-N-methyl-N-phenyl-amid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-1-methylindol-6-sulfonsäure-N-methyl-N-phenyl-amid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 20 % der Theorie, Schmelzpunkt: 194°C (Zers.)

Beispiel 157

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butyryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

a) 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butyryl-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 49 aus 6-Nitroindol durch Alkylierung mit Methyliodid, Friedel-Crafts-Acylierung mit 3-(4-Cyanophenyl)-propionylchlorid, katalytische Hydrierung, Alkylierung mit Iodessigsäureethylester und Acylierung mit Buttersäurechlorid.

Ausbeute: 45 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.25 (Kieselgel; Dichlormethan/Essigester = 9:1)

 $C_{27}H_{32}N_4O_4$ (476.58)

b) 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butyryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Reispiel 1 g durch Umsetzung von 3-[3-(4-5)]

Hergestellt analog Beispiel 1 g durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butyryl-1-me-thyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkar-bonat.

Ausbeute: 75 * der Theorie, Schmelzpunkt: 77°C (Zers.)

Rf-Wert: 0.67 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Beispiel 158

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-butyryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Amidinophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-butyryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 t der Theorie,

Rf-Wert: 0.06 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Massenspektrum: (M+H)+ = 449

C25H28N4O4 (448.53)

Beispiel 159

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-me-thyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkar-bonat.

Ausbeute: 44 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.55 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Schmelzpunkt: 95°C (Zers.)

C28H34N4O4 (490.61)

Beispiel 160

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochloxid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-valeryl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 t der Theorie,

Rf-Wert: 0.08 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Schmelzpunkt: 161°C

C26H30N4O4 (462.55)

The same of the state of the st

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-hexanoyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-hexanoyl-1-me-thyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.64 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Schmelzpunkt: 80°C C₂₉H₃₆N₄O₄ (504.64)

Beispiel 162

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-hexanoyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-hexanoyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 97 % der Theorie,

C27H32N4O4 (476.58)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 477$

Beispiel 163

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 52 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 127°C C30H36N4O4 (516.65)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylcar-bonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 & der Theorie,

C28H32N4O4 (488.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 489

Beispiel 165

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylmethylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylmethylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 56 t der Theorie,

C31H38N4O4 (530.67)

Massenspektrum: (M+H) + = 531

Beispiel 166

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-cyclohexylmethylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Ami-dinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-cyclohexylmethylcarbonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 126°C C₂₉H₃₄N₄O₄ (502.62)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 % der Theorie, Schmelzpunkt: 138°C (Zers.) $C_{30}H_{30}N_{4}O_{4}$ (510.60)

Beispiel 168

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-benzoyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 92 % der Theorie, Schmelzpunkt: 188°C (Zers.)

C28H26N4O4 (482.54)

Beispiel 169

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-W-[(2-methoxycarbonyl)-phenylcarbonyl]-1-methyl-6-indolaminhydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-[(2-methoxycarbonyl)-phenylcarbonyl]-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 58 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.66 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Schmelzpunkt: 96°C C₃₂H₃₂N₄O₆ (568.64)

Beispiel 170

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-[(2-hydroxycarbonyl)-phenylcarbonyl]-1-methyl-6-indolaminhydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-{(2-methoxycarbonyl)-phenylcarbonyl}-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 41 % der Theorie,

C29H26N4O6 (526.55)

Massenspektrum: (M+H) + = 527

Beispiel 171

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcar-bonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 18 % der Theorie (zerfließlicher Feststoff),

C29H29N5O4 (511.59)

Rf-Wert: 0.50 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

Beispiel 172

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-13-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcar-bonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 128°C C₂₇H₂₅N₅O₄ (483.53)

Beispiel 173

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 55 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 69°C C29H29N5O4 (511.59)

Beispiel 174

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 92 % der Theorie, Schmelzpunkt: 138°C (Zers.)

C27H25N5O4 (483.53)

Beispiel 175

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinyl-carbonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 42 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.53 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 4:1)

 $C_{33}H_{31}N_{5}O_{4}$ (561.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 562

Beispiel 176

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl} - propionyl} - N-ethoxycarbonylmethyl - N-(8-chinolinyl-carbonyl) - 1-methyl - 6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

C31H27N5O4 (533.59)

Massenspektrum: (M+H) + = 534

Beispiel 177

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 157 durch Umsetzung von 3-{3-{4-Cy-anophenyl}-propionyl}-N-{2-ethoxycarbonylethyl}-N-{3-pyridyl-carbonyl}-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 90 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 120°C (Zers.)

C30H37N5O4 (525.61)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-N-(3-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

C28H27N5O4 (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 179

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-butylsulfonyl-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 * der Theorie,

C23H28N4O3S (440.57)

Massenspektrum: (M+H) + = 441

Beispiel 180

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

C25H24N4O3S (460.56)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(2,5-dichlorphenyleulfon-yl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl}-N-(2,5-dichlorphenylsulfonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 99 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 192-194°C (Zers.)

 $C_{25}H_{22}Cl_2N_4O_3S$ (529.45)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 533, 531, 529$

Beispiel 182

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(5-isochinolinylsulfonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl}-N-(5-isochinolinylsulfonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 60 t der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 230°C (Zers.)

C28H25N5O3S (511.61)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

Beispiel 183

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 durch Umsetzung von 3-13-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-6-in-dolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 75 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 110°C (Zers.)

C28H25N5O3S (511.61)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 79 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-methyl-6-in-dolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 55 % der Theorie, Schmelzpunkt: 125°C (Zers.)

C32H31N5O5S (597.70)

Massenspektrum: (M+H) + = 598

Beispiel 185

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycar-bonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydroiodid.

Ausbeute: 89 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 210°C (Zers.)

C30H27N5O5S (569.64)

Massenspektrum: (M+H) + = 570

Beispiel 186

3-{3-[4-(N-Methoxycarbonyl)-amidinophenyl]-propionyl}-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 108 aus 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydroiodid und Chlorameisensäuremethylester.

Ausbeute: 78 t der Theorie Schmelzpunkt: ab 90°C (Zers.)

C34H33N5O7S (655.74)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 656$

Beispiel 187

3-{3-[4-(N-Benzyloxycarbonyl)-amidinophenyl]-propionyl}-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 108 aus 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydroiodid und Chlorameisensäurebenzylester.

Ausbeute: 69 % der Theorie Schmelzpunkt: ab 96°C (Zers.) C40H37N5O7S (731.83) Massenspektrum: (N+H) + = 732

Beispiel 188

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl}-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-(2-ethoxycarbonylethyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 76 durch Umsetzung von 3-13-(4-Cy-anophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-(2-ethoxycar-bonylethyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 83 t der Theorie,

Rf-Wert: 0.20 (Kieselgel; Dichlormethan/Ethanol = 17:3)

C33H33N5O5S (611.73)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-(2-hydroxycarbonylethyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-(2-ethoxycar-bonylethyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 180°C

C31H29N5O5S (583.67)

Massenspektrum: (M+H) + = 584

Beispiel 190

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfon-yl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

a) 1-Methyl-6-nitroindol-3-carbonsauremethylester Einer Lösung von 51.0 g (0.25 Mol) eines Gemisch aus 5- und 6-Nitro-1-methyl-3-indolaldehyd und 8.1 g (25 mMol) Tetrabutylammoniumbromid in 1 l Pyridin werden bei Raumtemperatur portionsweise 51 g (0.33 Mol) Kaliumpermanganat zugesetzt. Nach einer Stunde Rühren wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt, der Rückstand mit 1N Natronlauge versetzt und mit Essigester und Dichlormethan gewaschen. Die wässrige Phase wird anschließend mit halbkonzentrierter Salzsäure angesäuert, der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit Wasser, Isopropanol und Essigester gewaschen. Dieses Rohprodukt (26 g) wird in 350 ml Methanol suspendiert und bei -30°C mit 17.5 ml (0.24 Mol) Thionylchlorid versetzt. Man rührt 2 Stunden bei -30°C und 3 Stunden bei Raumtemperatur. Anschließend werden 10 ml konzentrierter Schwefelsäure zugegeben, und es wird 18 Stunden zum Rückfluß erhitzt. Danach wird Eiswasser zugesetzt, mit Dichlormethan/Methanol (10:1) extrahiert, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der erhaltene Rückstand an Kieselgel (Cyclohexan/-Essigester = 3:2) chromatographiert.

Ausbeute: 3.6 g (13 % der Theorie),

C₁₁H₁₆N₂O₄ (234.2) Schmelzpunkt: 207°C

Ber.: C 56.41 H 4.30 N 11.96 Gef.: 56.22 4.35 11.94

b) 1-Methyl-6-nitroindol-3-carboneaure

3.60 g (15.3 mMol) 1-Methyl-6-nitroindol-3-carbonsauremethylester werden in 50 ml Ethanol gelöst und mit 20 ml 4N Natronlauge bei 80°C eine Stunde gerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur werden 40 ml 4N Salzsaure zugesetzt. Der Niederschlag
wird abgesaugt und mit Wasser, Isopropanol und Ether gewaschen
und getrocknet.

Ausbeute: 3.3 g (92 * der Theorie),

Schmelzpunkt: 291°C (Zers.)

c) 1-Methyl-6-nitroindol-3-carbonsaure-(4-cyanophenylmethyl)amid

Hergestellt analog Beispiel 124a aus 1-Methyl-6-nitroindol-3-carbonsaure, 4-Cyanobenzylamin, TBTU und HOBt.

Ausbeute: 97 % der Theorie,

C₁₈H₁₄N₄O₃ (334.3) Schmelzpunkt: 262°C

Ber.: C 64.67 H 4.22 N 16.76 Gef.: C 64.43 H 4.43 N 16.80

d) 6-Amino-1-methylindol-3-carbonsaure-(4-cyanophenylmethyl)amid

Hergestellt analog Beispiel 124b durch katalytische Hydrierung von 1-Methyl-6-nitroindol-3-carbonsäure-(4-cyanophenylmethyl)-amid.

Ausbeute: 92 % der Theorie,

C18H16N4O (304.4)

Schmelzpunkt: 206°C

Ber.: C 71.04 H 5.30 N 18.41

Gef.: 70.55 5.46 18.00

e) 3-(4-Cyanophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsul-fonyl)-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 124c aus 6-Amino-1-methylindol-3-carbonsäure-(4-cyanophenylmethyl)-amid und Chinolin-8-sulfonsäurechlorid.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 272°C

f) 3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsul-fonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 124d durch Umsetzung von 3-(4-Cy-anophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-me-thyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: 215°C (Zers.)

 $C_{27}H_{24}N_6O_3S$ (512.60)

Massenspektrum: (M+H) + = 513

Beispiel 191

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfon-yl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 130 durch Umsetzung von 3-(4-Cy-anophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-eth-oxycarbonylmethyl-1-methyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat

Ausbeute: 79 t der Theorie,

Schmelzpunkt: 170°C (Zers.)

C31H30N6O5S (598.69)

3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl)-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 128 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylmethylaminocarbonyl) -N-(8-chinolinylsulfonyl) -N-eth-oxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 240°C (Zers.)

C29H26N6O55 (570.63)

Massenspektrum: (M+H) + = 571

Beispiel 193

3-(4-Amidinophenylacetyl)-5-brom-1-methylindol-hydrochlorid

a) 5-Brom-1-methylindol

Hergestellt analog Beispiel 1a aus 5-Bromindol und Methyliodid. Ausbeute: 99 % der Theorie,

b) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-5-brom-1-methyliadol

Hergestellt analog Beispiel 136 durch Friedel-Crafts-Acylierung von 5-Brom-1-methylindol mit 4-Cyanophenylessigsäurschlorid.

Ausbeute: 26 % der Theorie. Schmelzpunkt: 190-191°C

c) 3-(4-Amidinophenylacetyl)-5-brom-1-methylindol-hydrochlorid Hergestellt analog Beispiel 1g durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-5-brom-1-methylindol mit ethanolischer Salzsäuze und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 246°C (Zers.)

C₁₈H₁₆BrN₃O (370.25)

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

a) 6-Nitroindol-3-carbonsäuremethylester

Zu einer Suspension von 100 g (0.57 Mol) Indol-3-carbonsäuremethylester in 500 ml Eisessig werden bei 15°C zügig 500 ml
konzentrierter Salpetersäure zugetropft. Man rührt 6 Stunden
bei 4°C und läßt die Reaktionsmischung anschließend bei 8°C
stehen. Der sich bildende Niederschlag wird abgesaugt und mit
50%iger Essigsäure, Ethanol und Ether gewaschen.

Ausbeute: 55.5 g (44 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 265°C

b) 6-Nitroindol-3-carbonsaure

Hergestellt analog Beispiel 190b durch Verseifung von 6-Nitroindol-3-carbonsäuremethylester.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 273°C

c) 6-Nitroindol

49.7 g (241 mMol) 6-Nitroindol-3-carbonsäure und 250 ml Chinolin werden 2.5 Stunden auf 143°C erhitzt, anschließend 0.5 Stunden auf 172°C. Nach Abkühlen wird die Reaktionslösung auf Eis gegossen und mit konzentrierter Salzsäure angesäuert. Der Niederschlag wird abgesaugt, in Essigester aufgenommen und mit Wasser gewaschen. Nach Eindampfen und Trocknen erhält man die gwünschte Verbindung.

Ausbeute: 37.0 g (94 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 140-144°C

d) 1-Methyl-6-nitroindol

Zu einer Lösung von 37.0 g (228 mMol) 6-Nitroindol und 77.5 g (228 mMol) Tetrabutylammoniumhydrogensulfat in 250 ml Dichlormethan werden bei 15°C 117 ml 50%ige Natronlauge und 21.5 ml (342 mMol) Methyliodid gegeben. Man rührt eine Stunde kräftig bei Raumtemperatur und wäscht die Reaktionslösung anschließend

mit Wasser. Nach Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum wird an Kieselgel (Petrolether/Essigester = 2:1) chromatographiert. Ausbeute: 37.9 g (94 % der Theorie), Schmelzpunkt: 80-82°C

e) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-1-methyl-6-nitroindol
Hergestellt analog Beispiel 136a durch friedel-Crafts-Acylierung von 1-Methyl-6-nitroindol mit 4-Cyanophenylessigsäurechlorid.

Ausbeute: 44 % der Theorie, Schmelzpunkt: 235°C

Schmelzpunkt: 185-190°C

f) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-1-methyl-6-indolamin
Hergestellt analog Beispiel 136b durch katalytische Hydrierung
von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-1-methyl-6-nitroindol.
Ausbeute: 62 % der Theorie.

g) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 136c durch Alkylierung von 3-(4-Cy-anophenylacetyl)-1-methyl-6-indolamin mit Lodessigsäureethyl-ester.

Ausbeute: 93 % der Theorie, Schmelzpunkt: 140-145°C.

h) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridyl-carbonyl)-1-methyl-6-indolamin
Hergestellt analog Beispiel 136d aus 3-(4-Cyanophenylacetyl)-

N-ethoxycarbonylmethyl-1-methyl-6-indolamin und Pyridin-2-carbonsaurechlorid.

Ausbeute: 61 % der Theorie, Schmelzpunkt: 148-159°C i) 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 136e durch Umsetzung von 3-(4-Cy-anophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 75 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 160°C C₂₈H₂₇N₅O₄ (497.56)

Massenspektrum: (M+H) + = 498

Beispiel 195

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(2-pyrid-ylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 128 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(2-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 75 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 242°C C26H23N5O4 (469.50)

Massenspektrum: (M+H) + = 470

Beispiel 196

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 194 durch Umsetzung von 3-(4-Cy-anophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 72 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 120°C

 $C_{28}H_{27}N_5O_4$ (497.56)

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(3-py-ridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 128 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 81 & der Theorie,

Schmelzpunkt: 238°C C26H23N5O4 (469.50)

Massenspektrum: (M+H) + = 470

Beispiel 198

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-methyl-3-pyridiniocarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-iodid-hydrochlorid

a) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-methyl-3-pyridiniocarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-iodid.

Eine Lösung von 960 mg (2.0 mMol) 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(3-pyridylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin in 20 ml Acetonitril werden mit 0.38 ml (6.0 mMol) Methyliodid versetzt. Man erhitzt 4 Stunden auf 60°C, entfernt anschließend das Lösungsmittel im Vakuum und verreibt den Rückstand mit Ether.

Ausbeute: 1.2 g (99 t der Theorie),

Schmelzpunkt: 215°C

b) 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-me-thyl-3-pyridiniocarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-iodid-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 194 durch Umsetzung von 3-44-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(1-methyl-3-pyridiniocarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-iodid mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 46 % der Theorie, Schmelzpunkt: 180°C $C_{29}H_{30}N_{5}O_{4}$ (512.27)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

Beispiel 199

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispielen 75 und 194 durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-in-dolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 68 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 200°C C₂₇H₂₃N₅O₃S (497.58)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 498$

Beispiel 200

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chino-linylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75 und 194 durch Umsetzung von 3-(4-Cyanophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 40 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 160°C (Zers.)

C31H29N5O5S (583.67)

Reispiel 201

3-[2-(4-Amidinophenyl)-3-ethoxycarbonyl-propionyl]-N-ethoxy-carbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid

a) 3-[2-(4-Cyanophenyl)-3-ethoxycarbonyl-propionyl]-N-ethoxy-carbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin

Eine Lösung von 1.27 g (2.64 mMol) 3-(4-Cyanophenylacetyl)N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin in 50 ml Aceton

wird mit 1.37 g (9.89 mMol) Kaliumcarbonat und 0.44 ml

(3.96 mMol) Bromessigsäureethylester versetzt. Man rührt 24

Stunden bei Raumtemperatur, filtriert anschließend vom Unlöslichen ab und engt den Rückstand bis zur Trockene ein,

welcher anschließend an Kieselgel (Essigester/Petrolether =
2:1) chromatographiert wird.

Ausbeute: 41 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 225-230°C

Massenspektrum: (M+H) + = 652

b) 3-[2-(4-Amidinophenyl)-3-ethoxycarbonyl-propionyl]-N-eth-oxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indol-amin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 194 durch Umsetzung von 3-[2-(4-Cy-anophenyl)-3-ethoxycarbonyl-propionyl]-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin mit ethanoliecher Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 60 t der Theorie,

Schmelzpunkt: 185°C (Zers.)

C35H35N5O98 (669.76)

3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-hydroxycarbonylmethyl-N-(8-chino-linylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 128 durch Verseifung von 3-(4-Amidinophenylacetyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-N-(8-chinolinylcarbonyl)-1-methyl-6-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 235°C C29H25N5O5S (555.62)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 556$

Beispiel 203

3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-ethyl-5-indolamin-dihydrochlorid

Hergestellt analog den Beispielen 1, 49 und 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-ethyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammonium-karbonat.

Ausbeute: 28 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.29 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 9:1)

C29H27N5O3S (525.63)

Massenspektrum: (M+H) + = 526

Beispiel 204

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-propyl-5-indolamin

Hergestellt analog den Beispielen 1, 49 und 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-1-propyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 13 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.60 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 5:1)

C30H29N5O3S (539.66)

Massenspektrum: (M+H) + = 540

Beispiel 205

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-1-ethoxy-carbonylmethyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog den Beispielen 1, 49 und 75 durch Umsetzung von 3-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-1-ethoxy-carbonylmethyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 56 t der Theorie,

Schmelzpunkt: 214-215°C

C28H28N4O5S (532.62)

Massenspektrum: (M+H) + = 533

Beispiel 206

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-1-hydroxy-carbonylmethyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-{4-Ami-dinophenyl}-propionyl}-N-phenylsulfonyl-1-ethoxycarbonylmethyl-5-indolamin-hydrochlorid.

Ausbeute: 99 & der Theorie,

Schmelzpunkt: >260°C

C26H24N4O5S (504.57)

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-(2-dimethylaminoethyl)-1-ethoxycarbonylmethyl-5-indolamin-dihydrochlorid

Hergestellt analog den Beispielen 1, 49 und 75 durch Umsetzung von 3-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-(2-dimethylaminoethyl)-1-ethoxycarbonylmethyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 50 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 210°C (Zers.)

C32H37N5O5S (603.75)

Massenspektrum: (M+H) + = 604

Beispiel 208

3-[3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-(2-dimethylaminoethyl)-1-hydroxycarbonylmethyl-5-indolamin-dihydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 2 durch Verseifung von 3-{3-(4-Amidinophenyl)-propionyl]-N-phenylsulfonyl-N-(2-dimethylaminoethyl)-1-ethoxycarbonylmethyl-5-indolamin-dihydrochlorid.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 268*C (Zers.)

C30H33N5O5S (575.69)

Massenspektrum: (M+H) + = 576

Beispiel 209

1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-N-phenylsulfonyl-5-indolamin-hydrochlorid

Zu einer Lösung von 52.5 g (0.30 mol) 3-(4-Cyanophenyl)-propionsäure (Beispiel 1b) und 42 ml (0.30 Mol) Triethylamin in 600 ml THF werden bei -20°C unter Stickstoff 28.6 ml (0.30 Mol)

a) 4-(3-Hydroxypropyl)-benzonitril

Chlorameisensäureethylester gegeben. Nach 1.5 Stunden Rühren bei -20°C wird vom Unlöslichen abgesaugt und das Filtrat bei 0°C zu einer Lösung von 34 g (0.90 Mol) Natriumborhydrid in 600 ml Wasser/Methanol (3:1) getropft. Man rührt noch 1 Stunde bei Raumtemperatur, verdünnt anschließend mit Wasser und säuert mit Eisessig an. Nach Extraktion mit Essigester und Einengen erhält man die gewünschte Verbindung.

Ausbeute: 42.2 g (88 % der Theorie; 01).

b) 4-(3-Iodpropyl)-benzonitril

Zu einer Lösung von 42.2 ml (0.26 ml) CDI und 42 ml (0.26 ml)
4-(3-Hydroxypropyl)-benzonitril werden bei Raumtemperatur 81 ml
(1.3 ml) Methyliodid gegeben. Man rührt eine Stunde bei Raumtemperatur und erhitzt anschließend 1.5 Stunden zum Rückfluß.
Nach dem Abkühlen setzt man 200 ml Wasser und 400 ml Ether zu.
Die organische Phase wird abgetrennt und mit 2N Salzsäure, gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung, 10% iger Natriumthiosulfatlösung und Wasser gewaschen. Nach Einengen und Chromatographie an Kieselgel (Cyclohexan/Essigester = 2:1) erhält man die gewünschte Verbindung.

Ausbeute: 51.3 ml (73 t der Theorie; 6liges Produkt),

C₁₀H₁₀IN (271.09)

Ber.: C 44.43 H 3.76 N 5.17

Gef.: 44.44 3.79 5.20

c) 1-[3-[4-Cyanophenyl]-propyll-5-nitroingol

Zu einer Lösung von 1.6 ml (10 mMol) 5-Nitroindol in 20 ml DMSO werden über einen Zeitraum von einer Stunde portionsweise bei Raumtemperatur 0.48 ml (10 mMol) Natriumhydrid (55% in Parafin) gegeben. Anschließend werden 2.7 ml (10 mMol) 4-(3-Fodpropyl)-benzonitril zugetropft und eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Reaktionslösung auf Eis und extrahiert mit Dichlormethan. Nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum und Verreiben mit Petrolether/Ether (5:1) erhält man die gewünschte Verbindung.

Ausbeute: 0.9 ml (30 * der Theorie).

d) 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 49c durch katalytische Hydrierung von 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-5-nitroindol.

Ausbeute: 99 % der Theorie.

- e) 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-N-phenylsulfonyl-5-indolamin Hergestellt analog Beispiel 75a aus 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-5-indolamin und Benzolsulfonsäurechlorid. Ausbeute: 55 % der Theorie.
- f) 1-{3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-N-phenylsulfonyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 75b durch Umsetzung von 1-[3-(4-Cy-anophenyl)-propyl]-N-phenylsulfonyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 6 % der Theorie,

Schmelzpunkt: ab 117°C (Zers.)

C24H24N4O2S (432.55)

Massenspektrum: $(M+H)^+ = 433$

Beispiel 210

1-[(4-Amidinophenyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsul-fonyl)-5-indolamin-hydroiodid

a) 1-(Ethoxycarbonylmethyl)-5-nitroindol

Hergestellt analog Beispiel 1 aus 5-Nitroindol, Bromessigsaureethylester und Kalium-tert.butylat.

Ausbeute: 81 % der Theorie,

Rf-Wert: 0.42 (Kieselgel; Dichlormethan/Cyclohexan = 4:1)

b) 1-(Hydroxycarbonylmethyl)-5-nitroindol

Hergestellt analog Beispiel 128 durch Verseifung von 1-{Ethoxy-carbonylmethyl)-5-nitroindol.

Ausbeute: 85 % der Theorie.

- c) 1-[(4-Cyanophenyl)-aminocarbonylmethyll-5-nitroindol
 Zu einer Lösung von 9.3 ml (42.2 mMol) 1-(Hydroxycarbonylmethyl)-5-nitroindol in 100 ml THF und 20 ml DMF werden 8.2 ml
 (50.2 mMol) CDI gegeben und eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 5.9 ml (50.2 mMol) 4-Aminobenzonitril zugegeben und 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man entfernt
 das Lösungsmittel im Vakuum, nimmt in Dichlormethan auf und
 wäscht mit Wasser. Nach Trocknen über Natriumsulfat und Einengen erhält man die gewünschte Verbindung.
 Ausbeute: 4.8 ml (35 % der Theorie).
- d) 1-[(4-Cyanophenyl)-aminocarbonylmethyl]-5-indolamin
 Hergestellt analog Beispiel 49c durch katalytische Hydrierung
 von 1-[(4-Cyanophenyl)-aminocarbonylmethyl]-5-nitroindol.
 Ausbeute: 96 % der Theorie.
- e) 1-[(4-Cyanophenyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-5-indolamin

 Hergestellt analog Beispiel 75a aus 1-[(4-Cyanophenyl)-aminocarbonylmethyl]-5-indolamin und 8-Chinolinsulfonsäuzechlorid.

 Ausbeute: 50 % der Theorie.
- f) 1-[(4-Amidinophenyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinyl-sulfonyl)-5-indolamin-hydroiodid

 Hergestellt analog Beispiel 21 aus 1-[(4-Cyanophenyl)-aminocarbonylmethyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-5-indolamin mit Schwefel-wasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

 Ausbeute: 54 t der Theorie,

 Rf-Wert: 0.11 (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol = 9:1)

 C26H22N6O3S (498.57)

 Massenspektrum: (M+H) + = 499

1-[(4-Amidinophenyl)-methyl]-2,3-dimethyl-N-phenylsulfonyl-5-indolamin-hydrochlorid

a) 1-[(4-Cyanophenyl)-methyl]-2.3-dimethyl-5-nitroindol
Hergestellt analog Beispiel 209c aus 2,3-Dimethyl-5-nitroindol,
Natriumhydrid und 4-Cyanobenzylbromid in DMF.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

 $C_{18}H_{15}N_{3}O_{2}$ (305.34)

Schmelzpunkt: 204-206°C

Ber.: C 70.81 H 4.95 N 13.76 Gef.: 70.54 4.92 13.72

- b) 1-[(4-Cyanophenyl)-methyl]-2,3-dimethyl-5-indolamin
 Hergestellt analog Beispiel 209d durch katalytische Hydrierung
 von 1-[(4-Cyanophenyl)-methyl]-2,3-dimethyl-5-nitroindol.
 Ausbeute: 99 % der Theorie.
- c) 1-[(4-Cyanophenyl)-methyl]-2,3-dimethyl-N-phenylsulfonyl-5-indolamin

Hergestellt analog Beispiel 209e aus 1-[(4-Cyanophenyl)-me-thyl]-2,3-dimethyl-5-indolamin und Benzolsulfonsäurechlorid. Ausbeute: 81 % der Theorie.

d) 1-[(4-Amidinophenyl)-methyl]-2,3-dimethyl-N-phenylsulfonyl-5-indolamin-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 209f durch Umsetzung von 1-[(4-Cyanophenyl)-methyl]-2,3-dimethyl-N-phenylsulfonyl-5-indolamin mit ethanolischer Salzsäure und Ammoniumkarbonat.

Ausbeute: 43 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 200-210°C (Zers.)

 $C_{24}H_{24}N_4O_2S \times HCl \times H_2O (487.03)$

Ber.: C 59.19 H 5.59 N 11.50 S 6.58

Gef.: 59.51 5.55 11.33 6.35

1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-2,3-dimethyl-N-phenylsulfonyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog den Beispielen 209 und 21 aus 1-[3-(4-Cy-anophenyl)-propyl]-2,3-dimethyl-N-phenylsulfonyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 34 % der Theorie, Schmelzpunkt: ab 118°C (Zers.)

C26H28N4O2S (460.60)

Beispiel 213

1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-2,3-dimethyl-N-(8-chinolinyl-sulfonyl)-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 212 aus 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-2,3-dimethyl-N-(8-chinolinylsulfonyl)-5-indolemin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumasetat.

Ausbeute: 5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 108°C (Zers.)

C29H29N5O2S (511.65)

Massenspektrum: (M+H) + = 512

Beispiel 214

1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)N-methoxycarbonylmethyl-2,3-dimethyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 212 aus 1-{3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-methoxycarbonylmethyl-2,3-dimethyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 2 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 110°C (Zers.)

 $C_{32}H_{33}N_5O_4S$ (583.72)

Massenspektrum: (M+H) + = 584

1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-2,3-dimethyl-5-indolamin-hydroiodid

- a) 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-2.3-dimethyl-5-nitroindol
 Zu einer Lösung von 4.4 ml (23 mMol) 2,3-Dimethylindol und
 80 mg (0.23 mMol) Tetrabutylammonium-hydrogensulfat in 280 ml
 Dichlormethan gibt man bei Raumtemperatur 2.15 ml (54 mMol)
 gepulvertes Natriumhydroxid und 6.5 ml (34 mMol) 3-(4-Cyanophenyl)-propionsäurechlorid und rührt anschließend 1.5 Stunden.
 Die Reaktionslösung wird in Eiswasser gegossen und mit Dichlormethan extrahiert. Nach Entfernen des Lösungsmittel im Vakuum erhält man die gewünschte Verbindung.
 Ausbeute: 4.4 ml (55 % der Theorie).
- b) 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyll-2,3-dimethyl-5-indolamin
 Hergestellt analog Beispiel 209d durch katalytische Hydrierung
 von 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-2,3-dimethyl-5-nitroindol.
 Ausbeute: 80 % der Theorie.
- c) 1-{3-(4-Cyanophenyl)-propionyl}-N-(8-chinolinylsulfonyl)-2.3-dimethyl-5-indolamin

 Hergestellt analog Beispiel 209e aus 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-2,3-dimethyl-5-indolamin und 8-Chinolinsulfonsäurechlorid.

Ausbeute: 60 % der Theorie.

d) 1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)2.3-dimethyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 212 aus 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propionyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-2,3-dimethyl-5-indolamin mit
Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 3 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 172°C C29H27N5O3S (525.63)

Massenspektrum: (M+H) + = 526

1-[3-(4-Amidinophenyl)-propyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-2,3-dimethyl-5-indolamin-hydroiodid

Hergestellt analog Beispiel 212 aus 1-[3-(4-Cyanophenyl)-propyl]-N-(8-chinolinylsulfonyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-2,3-dimethyl-5-indolamin mit Schwefelwasserstoff, Methyliodid und Ammoniumacetat.

Ausbeute: 25 % der Theorie, Schmelzpunkt: 110°C (Zers.)

C33H33N5O5S (611.73)

Beispiel 217

Trockenampulle mit 75 mg Wirkstoff pro 10 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff

75,0 mg

Mannitol

50,0 mg

Wasser für Injektionszwecke ad 10,0 mi

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefriergetrocknet. Die Auflösung zur gebrauchstertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektionszwecke.

Beispiel 218

Trockenampulle mit 35 mg Wirkstoff pro 2 ml

Zusammensetzung:

Wirkstoff

35,0 mg

Mannitol

100,0 mg

Wasser für Injektionszwecke

ad 2,0 ml

Herstellung:

Wirkstoff und Mannitol werden in Wasser gelöst. Nach Abfüllung wird gefriergetrocknet.

Die Auflösung zur gebrauchsfertigen Lösung erfolgt mit Wasser für Injektionszwecke.

Beispiel 219

Tablette mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1)	Wirkstoff	50,0 mg
(2)	Milchzucker	98,0 mg
(3)	Maisstgrke	50,0 mg
(4)	Polyvinylpyrrolidon	15,0 mg
(5)	Magnesiumstearat	2.0 mg
		215,0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe. Durchmesser der Tabletten: 9 mm.

Tablette mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

. \~ /		600,0 mg
(5)	Magnesiumstearat	 4.0 mg
(4)	Polyvinylpyrrolidon	30,0 mg
(3)	Maisstärke	 80,0 mg
(2)	Milchzucker	136,0 mg
(1)	Wirkstoff	 350,0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen fösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe.

Durchmesser der Tabletten: 12 mm.

Beispiel 221

Kapseln mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1)	Wirkstoff	50,0 mg
(2)	Maisstärke getrocknet	58,0 mg
(3)	Milchzucker pulverisiert	50,0 mg
(4)	Magnesiumstearat	2.0 mg
		160,0 mg

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 3 abgefüllt.

Beispiel 222

Kapseln mit 350 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1)	Wirkstoff	350,0	mg
(2)	Maisstärke getrocknet	46,0	mg
(3)	Milchzucker pulverisiert	30,0	mg
(4)	Magnesiumstearat	4.0	mg
		430.0	mer

Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben.

Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 0 abgefüllt.

Beispiel 223

Suppositorien mit 100 mg Wirkstoff

1 Zäpfchen enthält:

Wirkstoff
Polyethylenglykol (M.G. 1500)

100,0 mg

600,0 mg

Polyethylenglykol (M.G. 6000) Polyethylensorbitanmonostearat

460,0 mg 840.0 mg 2 000,0 mg

Patentansprüche

1. Substituierte Indole der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{R_d} R_c$$
 (I)

in der

R_a ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Carboxy-, R₃R₄N-CO-, R₃R₄N-SO₂- oder R₄R₅N-Gruppe oder eine in-vivo in eine Carboxy-gruppe überführbare Gruppe, in denen

 R_3 ein Wasserstoffatom, eine C_{1-6} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

eine $n-C_{2-3}$ -Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $\{C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine gegebenenfalls durch eine Trifluormethylgruppe substituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-C₁₋₃-alkoxy- oder Carboxygruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthyl-gruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch drei C_{1-3} -Alkylgruppen oder durch eine Aminogruppe und zwei Chlor- oder Bromatome substituierte Phenylgruppe,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Alkylbromid oder -jodid quarternisiert ist,

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, Carboxy- C_{1-3} -alkylamino-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-amino-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl- oder Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist, wobei die bei der Definition der Reste R_3 und R_4 vorstehend erwähnten Carboxygruppen jeweils durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe ersetzt sein können, oder

Ry und R4 zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe,

 R_5 eine Phenylaminocarbonyl-, Naphthylaminocarbonyl-, R_6 CO-oder R_6 SO₂-Gruppe, in der jeweils R_6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R_3 vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, oder

R4 und R5 zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine in 3-Stellung durch eine Phenylgruppe substituierte Imidazolidin-2,4-dion-gruppe darstellen,

einer der Reste R_b oder R_d eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxygruppe oder eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste R_b oder R_d eine R_2 -A-Gruppe, in der

A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, die durch eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe oder durch eine in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann, wobei gleichzeitig eine mit
dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine
-CONH-, -CH₂CONH-, -CH₂CH₂CONH-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂CH₂-,
-COCH₂O- oder -COCH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom der
-COCH₂O- und -COCH₂CH₂O-Gruppe jeweils mit dem Rest R₂ verknüpft ist, und

 R_2 eine durch die $R_1NH-C(=NH)$ -Gruppe substituierte Phenyl-gruppe, in der

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen in-vivo abspaltbaren Rest bedeutet, darstellen,

und R_C ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₃-Alkylgruppe bedeuten,

deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemische und deren Salze.

2. Substituierte Indole der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

R_a ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Carboxy-, C₁₋₃-Alk-oxycarbonyl-, R₃R₄N-CO-, R₃R₄N-SO₂- oder R₄R₅N-Gruppe, in denen

R₃ ein Wasserstoffatom, eine C_{1-6} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkylgruppe,

eine n- C_{2-3} -Alkylgruppe, die in 2- oder 3-Stellung durch eine C_{1-3} -Alkylamino- oder Di- $(C_{1-3}$ -alkyl)-aminogruppe substituiert ist,

eine Phenyl- oder Naphthylgruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-C₁₋₃-alkoxy-, C₁₋₃-Alk-

oxycarbonyl-C₁₋₃-alkoxy-, Carboxy-, C₁₋₃-Alkoxycarbonylgruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch drei C₁₋₃-Alkylgruppen oder durch eine Aminogruppe und zwei Chlor- oder Bromatome substituierte Phenylgruppe,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Alkylbromid oder -jodid quarternisiert ist,

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, Carboxy- C_{1-3} -alkylamino-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-amino-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkylamino-, Di-(C_{1-3} -alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkyl)-amino-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl-oder Di-(C_{1-3} -alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl-oder Di-(C_{1-3} -alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl-substituiert ist,

R₃ und R₄ zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe,

R₅ eine Phenylaminocarbonyl-, Naphthylaminocarbonyl-, R₆COoder R₆SO₂-Gruppe, in der jeweils R₆ mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R₃ vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, oder

R₄ und R₅ zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine in 3-Stellung durch eine Phenylgruppe substituierte Imidazolidin-2,4-dion-gruppe darstellen, einer der Reste R_b oder R_d eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy- oder C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste R_b oder R_d eine R_2 -A-Gruppe, in der

A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, die durch eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder C₁₋₃-Alkoxycarbonylgruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann, wobei gleichzeitig eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine -CONH-, -CH₂CONH-, -CH₂CONH-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂-, -COCH₂O- oder -COCH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom der -COCH₂O- und -COCH₂CH₂O-Gruppe jeweils mit dem Rest R₂ verknüpft ist, und

R₂ eine durch die R₁NH-C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe, in der

R₁ ein Wasserstoffatom oder einen in-vivo abspaltbaren Rest bedeutet, darstellen,

und R_C ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe bedeuten, deren Tautomere, deren Stereoisomere und deren Salze.

3. Substituierte Indole der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

 R_a in 5- oder 6-Stellung eine R_3R_4N -CO-, R_3R_4N -SO₂- oder R_4R_5N -Gruppe, in denen

 R_3 ein Wasserstoffatom, eine C_{1-6} -Alkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl-, C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkyl- oder Phenyl- C_{1-3} -alkyl-gruppe,

eine durch ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, durch eine C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkoxy-, Carboxy-C₁₋₃-alkoxy-, C₁₋₃-Al-

koxycarbonyl- C_{1-3} -alkoxy-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl-gruppe mono- oder disubstituierte Phenyl- oder Naphthylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können,

eine durch drei C₁₋₃-Alkylgruppen oder durch eine Aminogruppe und zwei Chlor- oder Bromatome substituierte Phenylgruppe,

eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine C_{1-3} -Alkylbromid oder -jodid quarternisiert ist.

 R_4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl-, Di-(carboxy- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonyl-, C_{1-3} -Alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl- oder Di-(C_{1-3} -alkoxycarbonyl- C_{1-3} -alkyl)-aminocarbonylgruppe substituiert ist,

R₃ und R₄ zusammen mit dem dazwischen liegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe,

 R_5 eine R_6CO - oder R_6SO_2 -Gruppe, in der jeweils R_6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R_3 vorstehend erwähmten Bedeutungen besitzt,

einer der Reste R_b oder R_d eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy- oder C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und

der andere der Reste Rb oder Rd eine R2-A-Gruppe, in der

A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, die durch eine gegebenenfalls durch eine Carboxy- oder C₁₋₃-Alkoxycarbonylgruppe substituierte C₁₋₃-Alkylgruppe substituiert sein kann, wobei gleichzeitig eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt sein kann, eine -CONH-, -CH₂CONH-, -CH₂CONH-, -CONHCH₂-, -CONHCH₂CH₂-, -COCH₂O- oder -COCH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom der -COCH₂O- und -COCH₂CH₂O-Gruppe jeweils mit dem Rest R₂ verknüpft ist, und

 R_2 eine durch die $R_1NH-C(=NH)$ -Gruppe substituierte Phenyl-gruppe, in der

R₁ ein Wasserstoffatom oder eine in-vivo abspaltbare Gruppe bedeutet, darstellen,

und R_C ein Wasserstoffatom bedeuten, deren Tautomere,

deren Stereoisomere und deren Salze.

- 4. Substituierte Indole der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der
- Ra in 5-Stellung eine R₃R₄N-CO-, R₃R₄N-SO₂- oder R₄R₅N-Gruppe, in denen

R3 eine gegebenenfalls im Kohlenstoffgerüst durch eine Methylgruppe substituierte Thienyl-, Thiazolyl-, Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Pyrazinyl- oder Pyridazinylgruppe, an welche zusätzlich über zwei o-ständige Kohlenstoffatome ein Phenylring ankondensiert sein kann,

 R_4 eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine Carboxy-, C_{1-3} -Alk-oxycarbonyl-, Carboxy- C_{1-3} -alkylaminocarbonyl- oder C_{1-3} -Alk-oxycarbonyl- C_{1-3} -alkylaminocarbonylgruppe substituiert ist,

 R_5 eine R_6 CO- oder R_6 SO₂-Gruppe, in der jeweils R_6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R_3 vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt,

Rb eine C1-3-Alkylgruppe und

Rd eine R2-A-Gruppe, in der

A eine -COCH2- oder -COCH2CH2-Gruppe und

 R_2 eine durch die $R_1NH-C(=NH)$ -Gruppe substituierte Phenyl-gruppe, in der

 R_1 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe bedeutet, darstellen.

und Rc ein Wasserstoffatom bedeuten, deren Tautomere,

deren Stereoisomere und deren Salze.

- 5. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, in denen Rb oder Rd eine R1NH-C(=NH)-phenylgruppe enthält.
- 6. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, in denen Rb oder Rd eine Rink-C(=NH)-phenylgruppe enthält, oder ein Salz gemäß Ansprüch 5 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
- 7. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, in denen Rb oder Rd eine RiNH-C(=NH)-phenylgruppe enthält, oder ein Salz gemäß Ansprüch 5 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer die Thrombinzeit verlängernder Wirkung, einer thrombinhemmender Wirkung, einer Hemmwirkung auf verwandte Serinproteasen XII und einer fibrinogenrezeptorantagonischtischen Wirkung.

- 8. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, in denen R_b oder R_d eine R₁NH-C(=NH)-phenylgruppe enthält, oder ein Salz gemäß Anspruch 5 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 9. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß
- a. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_2 eine durch die NH_2 -C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_c
 R_b

in der

 R_a und R_c wie in den Ansprüchen 1 bis 4 definiert sind einer der Reste R_b ' oder R_d ' eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste R_b ' oder R_d ' eine R_2 '-A-Gruppe, in der A wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert ist und R_2 ' eine durch eine Z_1 -C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, in welcher

 \mathbf{Z}_1 eine Alkoxy-, Aralkoxy-, Alkylthio- oder Aralkylthiogruppe darstellt,

mit Ammoniak oder dessen Salzen umgesetzt wird oder

b. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der mindestens einer der Reste R_a , R_b und R_d eine Carboxy-

gruppe und/oder Rb oder Rd eine NH2-C(=NH)-Gruppe enthalten, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a'$$
 R_c R_c R_b''

in der

Rc wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert ist, Ra', Rb" und Rd" die für Ra, Rb und Rd in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe besitzen, daß mindestens einer der Reste Ra, Rb und Rd eine durch Hydrolyse, Behandeln mit einer Säure oder Base, Thermolyse oder Hydroenolyse in eine Carboxylgruppe überführbare Gruppe enthält und/oder Rb oder Rd eine durch Hydrolyse, Behandeln mit einer Säure oder Base, Thermolyse oder Hydrogenolyse in eine NH2-C(=NH)-Gruppe überführbare Gruppe enthält,

mittels Hydrolyse, Behandeln mit einer Säuze oder Base, Thermolyse oder Hydrogenolyse in eine Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird, in der mindestens einer der Reste Ra, Rb und Rd eine Carboxygruppe und/oder Rb oder Rd eine NH2-C(=NH)-Gruppe enthalten, übergeführt wird oder

c. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der mindestens einer der Reste Ra. Rb und Rd eine der in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten in-vivo in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe enthält, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_c R_c R_b

in der

Rc wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert ist, $R_a^{\,n}$, $R_b^{\,n'}$ und $R_d^{\,n'}$ die für R_a , R_b und R_d in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe besitzen, daß mindestens einer der Reste R_a , R_b und R_d eine Carboxygruppe oder eine mittels eines Alkohols in eine entsprechende Estergruppe überführbare Gruppe enthält, mit einem Alkohol der allgemeinen Formel

$$HO - R_{10}$$
 , (V)

in der

R₁₀ der Alkylteil einer der in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten in-vivo abspaltbaren Reste mit Ausnahme der R₇-CO-O-(R₈CR₉)-Gruppe für ein Carboxylgruppe darstellt, oder mit deren Formamidacetalen

oder mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$\mathbf{Z_2} - \mathbf{R_{11}} \qquad , (VI)$$

in der

R₁₁ der Alkylteil einer der in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten in-vivo abspaltbaren Reste für eine Carboxylgruppe und Z₂ eine Austrittsgruppe darstellen, umgesetzt wird oder

d. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_2 einen in vivo abspaltbaren Rest darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{R_d^{n \cdot n}} R_c$$
 (VII)

in der

Ra und Rc wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind,

Rb"" und Rd"" die für Rb und Rd in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe besitzen, daß R2 eine durch eine NH2-C(=NH)-Gruppe substituierte Phenylgruppe darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$Z_3 - R_{12}$$
 , (VIII)

in der

R₁₂ einen der bei der Definition des Restes R₂ in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten in vivo abspaltbaren Reste darstellt und Z₃ eine nukleofuge Austrittsgruppe bedeutet, umgesetzt wird oder

e. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die R₂-A-Gruppe in 3-Stellung steht, R₂ eine Cyanophenylgruppe und A eine n-C₁₋₃-Alkylengruppe, in der eine mit dem
Indolring verknüpfte Methylengruppe der n-C₁₋₃-Alkylengruppe
durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist, eine -COCH₂O- oder
-COCH₂CH₂O-Gruppe darstellen, wobei das Sauerstoffatom jeweils
mit dem Rest R₂ verknüpft ist, eine Verbindung der allgemeinen
Formel

$$R_a \longrightarrow R_c$$
 (IX)

in der

 R_a bis R_c wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$Z_4$$
-CO-A'-R2' ,(X)

in der

R2' eine Cyanophenylgruppe,

A' eine n-C₂₋₃-Alkylengruppe, eine -CH₂O- oder -CH₂CH₂O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom jeweils mit dem Rest R₂' verknüpEt ist, und

Z₄ eine nukleofuge Austrittsgruppe bedeuten, umgesetzt wird oder

f. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die R_2 -A-Gruppe in 1-Stellung steht und A eine $n-C_{1-3}$ -Alkylengruppe, in der eine mit dem Indolring verknüpfte Methylengruppe der $n-C_{1-3}$ -Alkylengruppe durch eine Carbonylgruppe ersetzt ist, eine -COCH $_2$ O- oder -COCH $_2$ CH $_2$ O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom jeweils mit dem Rest R_2 verknüpft ist, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{R_c} R_c$$
 (XI)

in der

 R_a , R_c und R_d wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

in der

R2" die für R2 in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten Bedeutungen mit der Maßgabe aufweist, daß R1 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert ist oder einen Schutzrest für eine Amidinogruppe darstellt und A' eine n-C2-3-Alkylengruppe, eine -CH2O- oder -CH2CH2O-Gruppe, wobei das Sauerstoffatom jeweils mit dem Rest R2' verknüpftist, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten umgesetzt und gegebenenfalls anschließend ein verwendeter Schutzrest abgespalten wird oder

g. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der die R₂-A-Gruppe in 1- oder 3-Stellung steht, R₂ eine Cyanophenylgruppe und A eine -CONH-, -CH₂CONH-, -CH₂CONH-, -CONHCH₂- oder -CONHCH₂CH₂-Gruppe darstellen, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a \xrightarrow{X_2} R_c$$
 , (XIII)

in der

 R_a und R_c wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind, einer der Reste X_1 oder X_2 eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste X_1 oder X_2 eine HOOC-(CH_2)_n-Gruppe, in der

n die Zahl 0, 1 oder 2 darstellt,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$H_2N-(CH_2)_m-R_2'$$
 , (XIV)

in der

R₂' eine Cyanophenylgruppe und m die Zahl 0, 1 oder 2 bedeuten, oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten umgesetzt wird oder

h. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Ra eine C₁₋₃-Alkoxycarbonyl-, R₃R₄N-CO-, R₃R₄N-SO₂- oder R₄R₅N-Gruppe und R₂ eine Cyanophenylgruppe darstellen, eine Verbindung der allgemeinen Formel

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$\mathbf{X_4} - \mathbf{Y}$$
 , (\mathbf{XVI})

in denen

 R_C wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert ist, einer der Reste R_b^{**} oder R_d^{**} eine C_{1-3} -Alkylgruppe, die durch eine C_{1-3} -Alkoxycarbonylgruppe substituiert sein kann, und der andere der Reste R_b^{**} oder R_d^{**} eine R_2 '-A-Gruppe, in der

A wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert ist und R_2 ' eine Cyanophenylgruppe darstellt,

 X_3 eine HO-CO- oder HO-SO₂-Gruppe, X_4 ein Wasserstoffatom und Y eine C_{1-3} -Alkyl- oder R_3R_4N -Gruppe oder

 X_3 eine R_4NH -Gruppe, X_4 eine Phenylamino-, Naphthylamino- oder R_6 -Gruppe, wobei R_3 und R_4 wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind und R_6 mit Ausnahme des Wasserstoffatoms die für R_3 in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnten Bedeutungen besitzt, und

Y eine HO-CO- oder HO-SO₂-Gruppe, wobei die Hydroxygruppe der HO-CO- oder HO-SO₂-Gruppe zusammen mit dem Wassersoffatom einer Aminogruppe des Restes X₄ auch eine weitere Kohlensstoff-Stickstoffbindung darstellen kann, bedeuten oder mit deren reaktionsfähigen Derivaten umgesetzt und

erforderlichenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die eine reaktionsfähige Carboxylfunktion enthält, mit einem entsprechenden Aminosäurederivat in die gewünschte Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt

oder erforderlichenfalls eine so erhaltenen Verbindung der allgemeinen Formel I, die ein reaktionsfähiges Sulfonamidwasserstoffatom enthält, mit einem entsprechenden Halogencarbonsäurederivat in die gewünschte Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt wird oder i. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R_a eine Aminogruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der

Rb bis Rd wie in den Ansprüchen 1 bis 4 erwähnt definiert sind, reduziert wird und

gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, die einen Pyridinylstickstoffatom enthält, mittels Alkylierung am Pyridinstickstoffatom quarternisiert wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I. die ein aromatisch gebundenes Halogenatom enthält, mittels Dehalogenierung in eine entsprechende Verbindung übergeführt wird und/oder

ein während den Umsetzungen zum Schutze von zeaktiven Gruppen verwendeter Schutzrest abgespalten wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure oder Base, übergeführt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 98/07661

4 (0) 4000			
IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D209/12 A61K31/40 C07D401/3 C07D405/12 C07D417/12 C07D209/4	2 C07D413/12 C07D209/08	C07D403/12
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classificat	on and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
The second second	cumentation searched (classification system followed by classification CO7D A61K	symbols)	
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in th	e fields searched
Electronic d	ata base consulted during the International search (name of data base	and, where practical, search to	orms used)
			ē.
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
A	WO 97 30971 A (THE DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL COMPANY) 28 August page 111, 113; claims	1997	1,6,7
A	WO 97 21437 A (BERLEX LABORATORIE 19 June 1997 see page 2 - page 4	s, INC.)	1,6,7
P,X	WO 98 01428 A (THE DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL COMPANY) 15 Januar see claims	y 19 9 8	1,6,7
A	page 76, 90: example 209 and 210		1,6,7
·.		*	
Furt	her documents are listed in the continuation of best &.	X Patent family members	are listed in annex.
* Special co	stegories of cited documents:	T later document published aff	ter the international filling date
"A" docum	ent defining the general state of the lart which is not sered to be of particular relevance	or priority date and not in o	onflict with the application but aciple or theory underlying the
	document but published on or after the international	"X" document of particular relev	ance; the claimed inversion
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	invoive an inventive step w	hen the document is taken alone ance: the claimed invention
"O" docum	n or other special reason (as. specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition er	cannot be considered to in document is combined with	volve an inventive step when the none or more other such docu- leing obvious to a person stilled
"P" docum	means ent published prior to the international fiting date but han the priority date claimed	in the art. *&* document member of the sa	·
	actual completion of the international search	Date of mailing of the intern	
1	9 April 1999	03/05/1999	4)
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patenticen 2	Authorized officer	
-	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo #l, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bijlen,	н

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1988)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/EP 98/07661

•	Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)		Publication date
_	WO 9730971 A		28-08-1997	AU	2056197	A	10-09-1997
				CA	2244851	A	28-08-1997
		· · · .	·	EP	0892 780	A	27-01-1999
	WO 9721437 A		19-06-1997	US ·	584 9759	A	15-12-1998
		• •		AU	700894	В	14-01-1999
				AU	1395697	A	03-07-1997
				CZ	9801776	A	16-09-1998
			•	EP	0865281	Ä	23-09-1998
				NO .	982605	A	10-08-1998
		٠.		PL	327169	A	23-11-1998
•	WO 9801428 A		15-01-1998	. AU	3645697	A	02-02-1998

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (Auly 1982)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/07661

A. KLASS	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		
ÎPK 6	C07D209/12 A61K31/40 C07D401 C07D405/12 C07D417/12 C07D209		C07D403/12
Nach der h	nternationalen Patentidassilikation (IPK) oder nach der nationalen Ki	nesiffication conductor 1017	
	ERCHIERTE GEBIETE	DESCRIPTION OF STAN	
Recherchic IPK 6	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymt CO7D A61K	pole)	
11 K U	COAD WOLK		
Backsorbis			
necherche	orte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, a	owelt diese unter die recherchierte	en Gebiete fellen
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. ve	rwendete Suchbegriffe)
	·		
	Α.		
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anget	be der in Betracht kommenden Tei	le Betr. Anspruch Nr.
			
A	WO 97 30971 A (THE DU PONT MERCK		1,6,7
	PHARMACEUTICAL COMPANY) 28. Augus * Seite 111,113; Ansprüche *	st 1997	
*			
A	WO 97 21437 A (BERLEX LABORATORI	ES, INC.)	1,6,7
	19. Juni 1997 siehe Seite 2 - Seite 4		
	Treffe Serve 2 - Serve 4		İ
P,X	WO 98 01428 A (THE DU PONT MERCK		1,6,7
	PHARMACEUTICAL COMPANY) 15. Janua	ar 1998	
A İ	siehe Ansprüche * Seite 76, 90: Beispiele 209 und	1 210 ±	1,6,7
	and the second s	. 220	1,0,7
			
	:		
			10 mg
	•	•	
	re Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Fetd © zu ehmen	Siehe Anhang Palentian	nille .
Besondere	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlichung, die	nach dem internationalen Anmeldedatum
aber na	itlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, ed	ölfentlicht worden let und mit ider Indem nur zum Verstlindnie des der In Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
Anmeic	Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen ledatum veröffentlicht worden tet	Theorie angegeben at	rer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
	tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- in zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser V	eröffentlichung nicht als neu oder auf
soll ode	n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungscatum saner in im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ir die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonde	rer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung her Tätigkeit beruhend betrachtet
O" Veröffen	arry Hitchung, die alch auf eine mündliche Offenbarung, mutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlic Veröffentlichungen dieser Ka	thung mit einer oder mehreren anderen tegorie in Verbindung gebracht wird und
r- veronen	tilichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nech anspruchten Prioritätedatum veröffentlicht werden ist	diese Verbindung für einen F "&" Veröffentlichung, die Mitglied	achmann nahellegend let
	bschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internatio	
19	. April 1999	03/05/1999	
	estanschrift der Internationalen Recherchenbehörde		
	Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentican 2	Bevollmächtigter Bedienstete	• •
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo-di, Eart - 21-70) 340-2046	Van Bijien, i	····
	Fax: (+31-70) 340-3016	Tan Dijien, I	•

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angeben zu Veröttentlichungen, die zur selben Petentfamilie gehören

Intel. onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/07661

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(e r) der Patentfa milie		Datum der Veröffentlichung	
WO 973 0971 A	28-08-1997	AU CA EP	2056197 2244851 0892780	A A	10-09-1997 28-08-1997 27-01-1999
WO 9721437 A	19-06-1997	US	5849 759	A	15-12-1998
		AU	7008 94 139 5697	B A	14-01-1999 03-07-1997
		CZ	9801776	A .	16-09-1998
		EP	0865281	A.	23-09-1998
		NO	98 2606	A	10-08-1998
		PL	32 7169	A	23-11-1998
WO 9801428 A	15-01-1998	AU	3645 697	A	02-02-1998

Formation PCT/ISA/210 (Arthung Paterntary lies) Links